OIPE CO

PATENT Customer No. 22,852 Attorney Docket No. 03806.0533

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re Application of:

Mailliet, et al.

Serial No.: 10/040,370

Filed: January 9, 2002

For: Chemical Derivatives and Their Application as Antitelomerase

O Group Art Unit: 1614

Examiner: To Be Assigned

O DEVINE TO BE

Assistant Commissioner for Patents Washington, DC 20231

Agents

Sir:

, CLAIM FOR PRIORITY

Under the provisions of 35 U.S.C. § 119, Applicants hereby claim the benefit of the filing date of French Patent Application No. 01 00205, filed January 9, 2001, for the above-identified U.S. patent application.

In support of this claim for priority, enclosed is one certified copy of the priority application.

Respectfully submitted,

FINNEGAN, HENDERSON, FARABOW, GARRETT & DUNNER, L.L.P.

Dated: June 20, 2002

Ernest F. Chapman Reg. No. 25,961

EFC/FPD/peg Enclosures

FINNEGAN HENDERSON FARABOW GARRETT& DUNNER LLP

1300 l Street, NW Washington, DC 20005 202.408.4000 Fax 202.408.4400 www.finnegan.com THIS PAGE BLANK (USPTO)





EVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le

2 8 DEC. 2001

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des prévets

Martine PLANCHE

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIETE

SIEGE 26 bis, rue de Saint Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 93 59 30 www.inpi.fr

ETABLISSEMENT PUBLIC NATIONAL

CREE PAR LA LOI Nº 51-444 DU 19 AVRIL 1951

THIS PAGE BLANK (USPTO)



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

N° 11354°01

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 1/2

0_1441	200 Steer & BIADY		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire DB 540 W / 260			
REMISE DES PIECES DATE 75 NP	200 (téservé à l'INPI) PARIS		NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE AVENTIS PHARMA S.A. Direction Brevets 20 avenue Raymond Aron 92165 ANTONY CEDEX			
LIEU N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL ATTRIBUÉ PA DATE DE DÉPÔT ATTRIB	R L'INPI					
PAR L'INPI Vos références	pour ce dossler	Mark 4				
(facultatif) ST	01001		English State State			
Confirmation d	'un dépôt par télécopie	N° attribué par l'	INPI à la télécopie			
2 NATURE DE	LA DEMANDE	Cochez l'une des	s 4 cases suivantes			
Demande de	brevet	X				
Demande de	certificat d'utilité					
Demande di	visionnaire					
	Demande de brevet initiale	N°	Date / /			
au dan	nande de certificat d'utilité initiale	Nº.	V Date / /			
Transformation	on d'une demande de éen Demande de brevet initiale		Date / /			
OU REQUÊ	ION DE PRIORITÉ TE DU BÉNÉFICE DE E DÉPÔT D'UNE ANTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisati Date	L N° ion N°			
4, '4, 1 - 4	The state of the s	·	autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»			
5 DEMANDE	UR DA	S'Il y a d'a	autres demandeurs, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite			
Nom ou dén	nomination sociale	AVENTIS PHAR	IMA S.A.			
Prénoms	Con to low the second	12 1- 1				
Forme juridi	que	Société anonyme				
N° SIREN		3 .0 .4 .4	.6 .3 .2 .8 .4			
Code APE-N	AF	7	Consideration of the Considera			
Adresse		20 avenue Raymo	ond Aron			
	Code postal et ville	92160 AN	TONY			
Pays		France				
Nationalité		Française				
N° de téléphone (facultatif)		01 55 71 71 71	·			
	pie (facultatif)	01 47 02 50 14				
Advesse électronique (facultatif)						



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 2/2

REMISE DES PIÈCES DATE / 5 NP	200 Réservé à l'INPI					
LIED						
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL ATTRIBUÉ PA						
Vos références (facultatif)	pour ce dossier :	ST 01001				
6 MANDATAIR	RE					
Nom	english in the second of the s	LE PENNEC				
Prénom		Magali				
Cabinet ou So	ociété	AVENTIS PHARMA S.A.				
. N °de pouvoir	permanent et/ou					
de lien contra	ctuel	8850				
Adresse	Rue	20 avenue Raymond Aron				
	Code postal et ville	92165 ANTONY CEDEX				
N° de télépho	ne (facultatif)	01 55 71 71 57				
N° de télécopi		01 55 71 72 01				
Adresse électr	onique (facultatif)	magali to many C				
7 INVENTEUR	(S)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
Les inventeurs	sont les demandeurs	Oui Non Dans ce cas fournir une désignation d'Inventeur(s) séparée				
8 RAPPORT DE	RECHERCHE	Uniquement pour une demande de brevet (y compris division et transformation)				
	Établissement immédiat ou établissement différé	1 X				
Paiement éche	lonné de la redevance	Palement en trois versements, uniquement pour les personnes physiques Oui Non				
RÉDUCTION D	OU TAUX	Uniquement pour les personnes physiques				
DES REDEVAN	ICES	Require nour la promière frie nouve de				
		Requise pour la première fois pour cette invention (joindre un avis de non-imposition)				
		Requise antérieurement à ce dépôt (joindre une copie de la décision d'admission pour cette invention ou indiquer sa référence):				
Si vous avez u indiquez le noi	tilisé l'imprimé «Suite», mbre de pages jointes					
SIGNATURE DI	J DEMANDEUR					
OU DU MANDA	TAIRE	Averti, Pharma S.A. VISA DE LA PRÉFECTURE OU DE L'INPI				
	é du signataire)	For ye de Pouvoir				
Antony, le 9 jan		(asus)				
* * *	M. T. Market and M. Market and M. T. Market and M. T. Market and M. T. Market and M. T. Market and M.	lagali LE PENNEC				
oi nº78-17 du 6 iai		Jan I Chilly				

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

DERIVES CHIMIQUES ET LEUR APPLICATION COMME AGENT ANTITELOMERASE

La présente invention est relative à la thérapie du cancer et concerne de nouveaux agents anticancéreux ayant un mécanisme d'action bien particulier. Elle concerne aussi de nouveaux composés chimiques ainsi que leur application thérapeutique chez l'homme.

La présente invention concerne l'utilisation de nouveaux composés chimiques non nucléotidiques qui interagissent avec des structures spécifiques de l'acide désoxyribonucléique (ADN). Ces nouveaux composés sont constitués d'un agent répartiteur lié à un groupe aminoaromatique. Ces nouveaux composés sont utiles dans le traitement des cancers et agissent en particulier en tant qu'agents inhibiteurs de la télomérase. Ils sont particulièrement utiles pour stabiliser l'ADN en structure G-quadruplexe (tétrades de guanines). L'application thérapeutique de l'inhibition de la télomérase via la stabilisation de ces G-quadruplexes est l'arrêt de la mitose cellulaire et la mort des cellules à division rapide telles que les cellules cancéreuses et éventuellement l'induction de la sénescence des cellules cancéreuses.

Les composés de la présente invention présentent l'avantage du point de vue thérapeutique de bloquer la télomérase. Du point de vue biologique, la télomérase permet l'ajout de séquences d'ADN répétées du type T T A G G G, dites séquences télomériques, à l'extrémité du télomère, lors de la division cellulaire. Par cette action la télomérase rend la cellule immortelle. En effet, en l'absence de cette activité enzymatique, la cellule perd à chaque division 100 à 150 bases, ce qui la rend rapidement senescente. Lors de l'apparition de cellules cancéreuses à division rapide, il est apparu que ces cellules présentaient des télomères maintenus à une longueur stable au cours de la division cellulaire. Dans ces cellules cancéreuses il est apparu que la télomérase était fortement activée et qu'elle permettait l'addition de motifs répétés de séquences télomériques à la fin du télomère et permettait donc la conservation de la longueur du télomère dans les cellules cancéreuses. Il est apparu depuis quelques temps que plus de 85 % des cellules cancéreuses présentaient des tests positifs à la présence

de télomérase alors que les cellules somatiques ne présentent pas cette caractéristique.

Ainsi la télomérase est une cible très convoitée pour traiter les cellules cancéreuses. La première approche évidente pour bloquer la télomérase a été l'utilisation de structures nucléotidiques (Chen et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 93(7), 2635-2639). Parmi les composés non nucléotidiques qui ont été utilisées dans l'art antérieur on peut citer les diaminoanthraquinones (Sun et al. J. Med. Chem. 40(14), 2113-6) ou les diethyloxadicarbocyanines (Wheelhouse R. T. Et al. J. Am. Chem. Soc. 1998(120) 3261-2).

Le brevet WO 99/40087 décrit l'utilisation de composés qui interagissent avec les structures G-quadruplexes qui sont des composés pérylènes et des carbocyanines contenant au moins sept cycles dont deux hétérocycles.

Il est apparu de façon tout-à-fait surprenante que des structures simples permettaient d'obtenir un résultat au moins équivalent avec des structures beaucoup moins compliquées du point de vue chimique. Les composés de la présente invention qui répondent à l'objectif visé c'est-à-dire qui fixent la structure G-quadruplex et par ce fait présentent une activité inhibitrice des télomérases répondent à la formule générale suivante :

cycle aromatique azoté - NR₃ - répartiteur – NR'₃ - chaîne hydrocarbonée non aromatique

dans laquelle

- le cycle aromatique azoté, représente :
 - o une quinoléine éventuellement substituée par au moins
 - o un groupe N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb, identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4 ou
 - o un groupe ORa dans lequel Ra est défini comme précédemment
 - o une quinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou

- o une benzamidine ou 😘
- o une pyridine
- R3 et R'3, identiques ou différents, représentent indépendamment l'un de l'autre l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4
- le répartiteur représente :
 - o un groupe triazine éventuellement substitué par un radical alkyle ayant-1 à 4 atomes de carbone, un radical thio, oxy ou amino eux mêmes éventuellement substitués par une ou plusieurs chaines alkyle à chaine courte contenant 1 à 4 atomes de carbone ou encore un atome d'halogène ou
 - ♦ un groupe carbonyle ou.
 - ♦ un groupe C(=NH)-NH-C(=NH) ou
 - o un groupe alkylediyle contenant 3 à 7 atomes de carbone
 - o un groupe diazine éventuellement substitué par les mêmes groupes que la triazine

ou un de ses sels.

On entend au sens de la formule ci-dessus par chaîne hydrocarbonée non aromatique une chaîne alkyle (C1-C4), alkényle (C2-C4), linéaire où ramifiée, cycloalkyle (C3-C18), cycloalkényle (C3-C18), hétérocycloalkyle (C3-C18). Le groupe hétérocycloalkyle inclut éventuellement l'atome d'azote.

Il est évidemment entendu que la chaîne hydrocarbonée non aromatique peut être éventuellement substituée par un ou plusieurs atomes ou radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxy, aryle, hétéroaryle, alkyloxy, aryloxy, thio, alkylthio, arylthio, amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino, diarylamino, amidino, guanidino, alkylcarbonylamino, ou arylcarbonylamino, carboxyle, alkyloxycarbonyle ou aryloxycarbonyle, aminocarbonyle, alkylaminocarbonyle et/ou

10

1

20

25

arylaminocarbonyle, dialkylaminocarbonyle, alkylcarbonyl ou arylcarbonyl, cyano et trifluorométhyle.

Les chaînes alkyle des substituants éventuels de la chaîne hydrocarbonée contiennent de préférence 1 à 4 atomes de carbone et les groupes aryles des substituants éventuels de la chaîne hydrocarbonée contiennent de préférence 5 à 18 atomes de carbone.

On préfère parmi l'ensemble des composés ci-dessus inclus utiliser ceux comportant comme répartiteur un groupe triazine ou diazine. Parmi les groupes diazines on préfère utiliser les pyrimidines ou les quinazolines. Parmi les chaînes hydrocarbonée on préfère les chaînes alkyle contenant 2 à 3 atomes de carbone, les chaînes hétérocycloalkyles ou cycloalkyles contenant 4 à 7 atomes de carbone.

Parmi les triazines on préfère les composés répondant à la formule (I) ci-dessous :

15

dans laquelle:

- A représente

- un groupe amino de formule NR1R2 dans lequel R1 et R2 identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un groupe alkyle droit ou ramifié contenant 1 à 4 atomes de carbone ou
- un groupe OR1 ou SR1 dans lequel R1 a la même signification que précédemment ou
- un groupe alkyle contenant 1 à 4 atomes de carbone ou ou un groupe trifluorométhyle ou
 - un atome d'hydrogène ou
- un atome d'halogène choisi parmi le fluor, le chlore, le brome ou l'iode

- R3 et R'3, identiques ou différents, représentent indépendamment l'un de l'autre l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4.

- Ar, représente :

- le cycle aromatique azoté, représente :
 - o une quinoléine éventuellement substituée par au moins
 - o un groupe N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb, identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4 ou
 - o un groupe ORa dans lequel Ra est défini comme précédemment
 - o une quinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou
 - o une benzamidine ou
 - o une pyridine attachée en position -4 ou fusionnée avec un groupe aryle ou hétéroaryle éventuellement substituée par un groupe alkyle en C1-C4

alk représente

- linéaire ou ramifié substitué par un radical amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino ou diarylamino
- o un motif alkényle contenant 2 à 3 atomes de carbone, substitué par un radical amino, alkýlamino et/ou arylamino, dialkylamino ou diarylamino
- o un motif hétérocyclyle contenant de 4 à 7 atomes de carbone

où un de ses sels.

Il est évident que les motifs quinoléines peuvent être substitués par tout autre groupe n'intervenant pas dans l'application visée, ainsi des groupes acridines ou isoquinoléines ou quinazolines ou quinoxalines ou

10

15

20

phtalazines ou benzothiazines ou benzoxazines ou phénoxazines ou phénothiazines sont inclus dans la définition des groupes quinoléines.

On préfère parmi les composés de formule (I) ci-dessus ceux qui comportent un hétérocycle choisi parmi les groupes 4-aminoquinolyl, 4-alkylou 4-dialkylamino-quinolyl, 4-aminoquinolinium ou quinolinium dont le noyau quinolinium est éventuellement substitué par un groupe méthyle.

En ce qui concerne les groupes A, ils représentent de préférence le radical méthylthio, amino, alkylamino ou dialkylamino radicaux dans lesquels les groupes alkyle possèdent 1 à 4 atomes de carbone.

En ce qui concerne la chaîne hydrocarbonée non aromatique, elle représente de préférence une chaîne 2-(dialkylamino)éthyl, 3-(dialkylamino)propyl, 2-(N-alkyl-N-arylamino)éthyl ou 3-(N-alkyl-N-arylamino)propyl dans lesquels les groupes alkyle contiennent de préférence 1 à 4 atomes de carbone, encore plus préférentiellement 1 à 2 atomes de carbone et les groupes aryle contiennent de préférence 5 à 18 atomes de carbone, encore plus préférentiellement 6 atomes de carbone.

Un autre objet de la présente invention concerne les composés de formule (I) en tant que produits chimiques nouveaux. Il concerne donc les produits nouveaux répondant à la formule (I) suivante :

20

dans laquelle :

- A représente
- un groupe amino de formule NR1R2 dans lequel R1 et R2 identiques ou différents représentent un groupe alkyle droit ou ramifié contenant 1 à 4 atomes de carbone ou
- un groupe OR1 ou SR1 dans lequel R1 représente l'hydrogène ou a la même signification que précédemment ou

un groupe alkyle contenant 1 à 4 atomes de carbone ou un groupe trifluorométhyle ou un atome d'hydrogène ou un atome d'halogène choisi parmi le fluor, le chlore, le brome ou l'iode - R₃ et R'₃, identiques ou différents, représentent indépendamment l'un de l'autre un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C1-C4 Ar, représente : le cycle aromatique azoté, représente : o une quinoléine éventuellement substituée par au moins o un groupe N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb, identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4 ou o un groupe ORa dans lequel Ra est défini comme précédemment o une quinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou o une benzamidine ou o une pyridine attachée en position 4 ou fusionnée avec un groupe aryle ou hétéroaryle éventuellement substituée par un groupe alkyle en C1-C4 alk représente o un motif alkyle contenant 2 à 3 atomes de carbone linéaire ou ramifié substitué par un radical amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino, ou diarylamino o un motif alkényle contenant 2 à 3 atomes de carbone, substitué par un radical amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino ou diarylamino un motif hétérocyclyle contenant de 5 à 7 atomes de

carbone

ou un de ses sels.

10

15

Les composés de formule (I) qui sont préférés sont ceux pour lesquels Ar, représente un groupe choisi parmi les motifs suivants : 4-amino-ou 4-méthylamino- ou 4-diméthylamino-quinolyl ou quinolynium dont le noyau quinolinium est éventuellement substitué par un groupe méthyle.

Les composés de formule générale (I) qui sont préférés sont ceux pour lesquels A représente un groupe amino ou diméthylamino ou plus préférentiellement méthylthio.

Les composés de formule générale (I) qui sont préférés sont ceux pour lesquels la chaîne hydrocarbonée non aromatique représente une chaîne 2-(dialkylamino)éthyl, 3-(dialkylamino)propyl, 2-(N-alkyl-N-arylamino)éthyl ou 3-(N-alkyl-N-arylamino)propyl dans lesquels les groupes alkyle contiennent 1 à 4 atomes de carbone, notamment 1 à 2 atomes de carbone et les groupes aryle contiennent 5 à 18 atomes de carbone, notamment 6 atomes de carbone.

On préfère tout particulièrement les composés de formule générale (I) pour lesquels la chaîne hydrocarbonée non aromatique représente une chaîne 2-(N-alkyl-N-arylamino)éthyl telle que la chaîne 2-(N-m.tolyl-N-éthyl-amino)éthyl

20 Un autre objet de la présente invention concerne l'utilisation des composés de la formule (I) comme produit pharmaceutique à usage humain.

Les procédés de préparation des composés de formule (I)

sont décrits ci-après.

Dans le cas où Ar, et Alk sont présents, la triazine de formule générale (A) peut être obtenue par déplacement séquentiel des atomes d'halogène, très généralement des atomes de chlore, des produits de formule générale (B) par les amines Ar, puis Alk de formule générale (C) selon le

Généralement on opère avec 1 mole de dihalogéno-s-triazine, ou trihalogéno-s-triazine, et 1 mole d'amine Ar. On préfère opérer dans un solvant inerte tel que l'acétone éventuellement aqueux ou un alcool éventuellement aqueux, comme l'éthanol, ou un solvant halogéné, tel que le dichlorométhane, ou un éther tel que l'oxyde de diéthyle ou le dioxane, ou un solvant aprotique polaire tel que le DMF le DMSO ou la NMP. Selon une meilleure manière de mettre en oeuvre l'invention on opère à une température comprise entre 20°C et 50°C. Ensuite on ajoute 1 mole d'amine Alk au produit de formule générale (D), qui peut être éventuellement isolé. On opère notamment à une température comprise entre 50°C et le reflux.

Schéma 1

Avantageusement, on peut opérer dans les conditions décrites dans 15 J. Fluor. Chem., 1988, 39(1), 117-123.

Méthode générale 2

10

20

Selon une seconde méthode les produits de formule générale (A) dans lesquels Ar sont définis tels que précédemment et R représente un groupe NR1R2 ou OR1 ou SR1 peuvent être également préparés par déplacement nucléophile d'un atome d'halogène, généralement un atome de

11.

5

10

15

20

25

chlore, d'un produit de formule générale (A) dans lequel R représente un atome d'halogène selon le schéma 2 :

$$R_1$$
 R_2 R_3 R_4 R_2 R_4 R_5 R_5 R_5 R_5 R_5 R_7 R_8 R_8 R_8 R_8 R_9 R_9

Schéma 2

On opère généralement en condensant 1 mole de produit de formule lequel R représente un atome d'halogène, préférentiellement un atome de chlore, avec 1 mole d'amine R1R2NH ou stage d'alcoolate R10 ou de thioalcoolate R1S. La réaction a lieu en milieu inerte dans les conditions de la réaction. On peut citer parmi les solvants inertes l'acétone éventuellement aqueux ou un alcool éventuellement aqueux comme l'éthanol, ou un solvant halogéné tel que le dichlorométhane, ou un éther tel que l'oxyde de diéthyle ou le dioxane, ou un solvant aprotique polaire tel que le DMF le DMSO ou la NMP. Lorsque le groupe entrant représente un groupe R1R2NH, on opère de préférence à une température comprise entre 20°C et le reflux, en présence notamment d'une base organique, telle que la triéthylamine, ou minérale, telle que la soude ou le carbonate de sodium ou de potassium. Il est également possible de ne pas utiliser de base lors de la réaction d'amination, et d'isoler un chlorhydrate du produit de formule générale (A), dont la base peut ensuite être libérée. Lorsque le groupe entrant représente un groupe R1O ou R1S on opère préférentiellement avec un alcoolate ou un thioalcoolate alcalin ou alcalinoterreux, tel qu'un sel de sodium ou de potassium ou de lithium ou d'ammonium ou de césium ou de baryum, dans un solvant aprotique polaire tel que le DMF ou le DMSO ou la NMP, à une température comprise entre 50°C et le reflux.

Méthode générale 3

5

25

. . į

 \mathcal{O}

Selon un troisième procédé de préparation les composés pour lesquels R représente un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle, droit ou ramifié contenant de 1 à 4 atomes de carbone, peuvent également être préparés par condensation d'un bisguanide de formule générale (E), avec un dérivé d'acide, préférentiellement un chlorure d'acide où un ester de méthyle de formule générale (F) selon le schéma 3

La condensation entre le bisguanide de formule générale (E) et le dérivé d'acide de formule générale (F) est effectuée généralement dans un alcool comme le méthanol ou l'éthanol. On préfère opérer à une température comprise entre 0°C et la température de reflux

Les bisguanides de formule générale (E) symétriques ou dissymétriques peuvent être obtenus en opérant dans les conditions décrites dans la littérature et en particulier selon le brevet J.P. 94-4993.

Méthode générale 4

Il est entendu que les s-triazines de formule générale peuvent être obtenues sous forme de librairies, en appliquant les méthodes décrites dans les schémas 1, 2, 3, 4 ou 5 en chimie parallèle et/ou combinatoire en phase liquide ou en phase solide, étant entendu que, lorsqu'on travaille en phase solide, l'un quelconque des réactifs est préalablement fixé sur un support solide, choisi en fonction de la réaction chimique mise en jeu, et que ladite réaction chimique est suivie d'une opération de clivage du produit de la réaction du support solide.

.5

15

20

25

La présente invention concerne aussi les compositions thérapeutiques contenant un composé selon l'invention, en association avec un support pharmaceutiquement acceptable selon le mode d'administration choisi. La composition pharmaceutique peut se présenter sous forme solide, liquide ou de liposomes.

Parmi les compositions solides on peut citer les poudres, les gélules, les comprimés. Parmi les formes orales on peut aussi inclure les formes solides protégées vis-à-vis du milieu acide de l'estomac. Les supports utilisés pour les formes solides sont constitués notamment de supports minéraux comme les phosphates, les carbonates ou de supports organiques comme le lactose, les celluloses, l'amidon ou les polymères. Les formes liquides sont constituées de solutions de suspensions ou de dispersions. Elles contiennent comme support dispersif soit l'eau, soit un solvant organique (éthanol, NMP ou autres) ou de mélanges d'agents tensioactifs et de solvants ou d'agents complexants et de solvants.

La dose administrée des composés de l'invention sera adaptée par le praticien en fonction de la voie d'administration du patient et de l'état de ce dernier.

Les composés de la présente invention peuvent être administrés seuls ou en mélange avec d'autres anticancéreux. Parmi les associations possibles on peut citer

- les agents alkylants et notamment le cyclophosphamide, le melphalan, l'ifosfamide, le chlorambucil, le busulfan, le thiotepa, la prednimustine, la carmustine, la lomustine, la semustine, la steptozotocine, la decarbazine, la témozolomide, la procarbazine et l'hexamethylmélamine
- les dérivés du platine comme notamment le cisplatine, le carboplatine ou l'oxaliplatine
- les agents antibiotiques comme notamment la bléomycine, la mitomycine, la dactinomycine,
- les agents antimicrotubules comme notamment la vinblastine, la vincristine, la vindésine, la vinorelbine, les taxoides (paclitaxel et docétaxel)

les anthracyclines comme notamment la doxorubicine, la daunorubicine, l'idarubicine, l'épirubicine, la mitoxantrone, la losoxantrone

- les topoisomérases des groupes I et II telles que l'étoposide, le teniposide, l'amsacrine, l'irinotecan, le topotecan et le tomudex,
- les fluoropyrimidines telles que le 5-fluorouracile, l'UFT, la floxuridine,
- les analogues de cytidine telles que la 5-azacytidine, la cytarabine, la gemcitabine, la 6-mercaptomurine, la 6-thioguanine
- les analogues d'adénosine telles que la pentostatine, la cytarabine ou le phosphate de fludarabine
 - le methotrexate et l'acide folinique
- les enzymes et composés divers tels que la L-asparaginase, l'hydroxyurée, l'acide trans-rétinoique, la suramine, la dexrazoxane, l'amifostine, l'herceptin ainsi que les hormones oetrogéniques, androgéniques.

Il est également possible d'associer aux composés de la présente invention un traitement par les radiations. Ces traitements peuvent être administrés simultanément, séparément, séquentiellement. Le traitement sera adapté au malade à traiter par le praticien.

L'activité de stabilisation des G-quadruplexes peut être determinée par une méthode utilisant la formation d'un complexe avec la fluoresceine dont le protocole expérimental est décrit ci-après.

Oligonucléotides

Tous les olignucléotides, modifiés ou non, ont été synthétisés par Eurogentec SA, Seraing, Belgique. L'oligoncléotide FAM + DABCYL porte la référence catalogue, OL-0371-0802. Il possède la séquence: GGGTTAGGGTTAGGG correspondant à 3.5 répétitions du motif télomérique humain (brin riche en G). La fluorésceine est attaché à l'extrémité 5', le DABCYL à l'extrémité 3', par les bras chimiques décrit par Eurogentec. La concentration des échantillons est vérifiée par

.

5

15

20

.

spectrophotométrie, en enregistrant le spectre d'absorbance entre 220 et 700 nm et en utilisant le coefficient d'extinction molaire fourni par le fournisseur.

<u>Tampons</u>

10

15

20

25

Toutes les expériences ont été réalisées dans un tampon cacodylate de sodium 10 mM pH 7.6 contenant 0.1 M de Chlorure de Lithium (ou de Chlorure de Sodium). L'absence de contamination fluorescente dans le tampon a été préalablement vérifiée. L'oligonucléotide fluorescent est ajouté à la concentration finale de 0.2 µM.

Etude de Fluorescence

Toutes les mesures de fluorescence ont été effectuées sur un appareil Spex Fluorolog DM1B, en utilisant une largeur de raie d'excitation de 1.8 nm et une largeur de raie d'émission de 4.5 nm. Les échantillons sont placés dans une cuvette en quartz micro de 0.2 x 1 cm. La température de l'échantillon est contrôlée par un bain-marie extérieur. L'oligonucléotide seul a été analysé à 20, 30, 40, 50, 60, 70 et 80°C. Les spectres d'émission sont enregistrés en utilisant une longueur d'onde d'excitation de 470 nm. Les spectres d'excitation sont enregistrés en utilisant soit 515 nm soit 588 nm comme longueur d'onde d'émission. Les spectres sont corrigés de la réponse de l'instrument par des courbes de référence. Une extinction importante (80-90 %) de la fluorescence de la fluoresceine à température ambiante est observée, en accord avec un repli intramoléculaire de l'oligonucléotide à 20°C sous forme d'un G-quadruplex, ce qui induit une juxtaposition de ses extrémités 5' et 3', respectivement liées à la fluoresceine et au DABCYL. Cette juxtaposition entraîne un phénomène déjà décrit d'extinction de fluorescence, utilisé pour les "Molecular Beacons".

Tm en fluorescence:

Une solution stock d'oligonucléotide à la concentration en brin de 0.2 µM dans un tampon 0.1 M LiCl 10 mM cacodylate pH 7.6 est préalablement préparée, chauffée brièvement à 90°C et refroidie lentement à 20°C, puis distribuée par aliquots de 600 µl dans les cuves de fluorescence. 3 µl d'eau (pour le contrôle) ou 3 µl du produit à tester (stock à 200 µM,

4

15

30

concentration finale 1 µM) sont alors ajoutés et mélangés. Les échantillons sont alors laissés à incuber pendant au moins 1 heure à 20°C avant chaque mesure. L'utilisation de temps d'incubation plus longs (jusqu'à 24 heures) n'a pas d'influence sur le résultat obtenu.

Chaque expérience ne permet que la mesure d'un seul échantillon. Celui-ci est d'abord incubé à une température initiale de 20°C, porté à 80°C en 38 minutes, laissé 5 minutes à 80°C, puis refroidi à 20°C en 62 minutes. Durant ce temps, la fluorescence est mesurée simultanément à deux longueurs d'onde d'émission (515 nm et 588 nm) en utilisant 470 nm comme longueur d'onde d'excitation. Une mesure est effectuée toutes les 30 secondes. La température du bain-marié est enregistrée en parallèle, et le profil de fluorescence en fonction de la température est reconstitué à partir, de ces valeurs. Les profils de fluorescence sont ensuite normalisés entre 20°C et 80°C, et la température pour laquelle l'intensité d'émission à 515 nm est la moyenne de celles à haute et basse température est appelée Tm. Dans ces conditions, le Tm de l'échantillon de référence sans addition de produit est de 44°C dans un tampon Chlorure de Lithium. Cette température est portée à plus de 55°C dans un tampon Chlorure de Sodium. L'addition d'un composé stabilisant le G-quadruplex induit-une augmentation du Tm. Cette augmentation est jugée significative si elle est supérieure à 3°.

L'activité biologique antitélomérase est déterminée par le protocole expérimental suivant :

Préparation de l'extrait enrichi en activité télomérase humaine

La lignée de leucémie HL60 est obtenue auprès de l'ATCC (Americam Type Culture Collection, Rockville USA). Les cellules sont cultivées en suspension dans du milieu RPMI 1640 contenant, L-Glutamine à 2 mM, Penicilline 200 U/ml, streptomycine 200 µg/ml, gentamycine 50 µg/ml et additionné de 10 % de sérum fœtal de veau inactivé par la chaleur.

Une aliquote de 10⁵ cellules est centrifugée à 3000xG et le surnageant écarté. Le culot de cellules est resuspendu par plusieurs pipettages successifs dans 200 μl de tampon de lyse contenant CHAPS 0.5 %, Tris-HCl pH 7,5 10 mM, MgCl₂ 1mM, EGTA 1 mM, β-mercaptoethanol 5 mM, PMSF 0.1 mM et glycérol 10 % et est conservé dans la glace pendant

30 minutes. Le lysat est centrifugé à 16 0000xG pendant 20 minutes à 4°C et 160 µl du surnageant est récupéré. Le dosage des protéines de l'extrait est effectué par la méthode de Bradford. L'extrait est conservé à -80°C.

Dosage de l'activité télomérase

L'inhibition de l'activité télomérase est déterminée par un protocole d'extension de l'oligonucléotide TS (⁵AATCGTTCGAGCAGAGTT³), en présence d'un extrait cellulaire enrichi en activité télomérase et des composés qui sont ajoutés à différentes concentrations (10, 1, 0.1 et 0,01 µg/ml). La réaction d'extension est suivie d'une amplification PCR des produits d'extension à l'aide des oligonucléotides TS et CXext (⁵GTGCCCTTACCCTTACCCTTACCCTAA³).

Le milieu réactionnel est préparé selon la composition suivante :

*	Tris HCl pH 8,3	20 mM
	MgCl2	1,5 mM
15	Tween 20	0,005 % (P/V)
	EGTA	1 mM
	dATP	50 μM
	dGTP	50 μM
	dCTP	50 μM
20	dTTP	50 μΜ
	Oligonucléotide TS	2 μg/ml
	Oligonucléotide CXext	2 μg/ml
	Sérum Albumine bovine	0,1 mg/ml
	Taq DNA polymérase	1 U/ml
25	alpha 32P dCTP (3000 Ci/mr	nole) 0.5 µl
•	Extrait télomérase	200 ng sous un volume de 10 μl
	Produit à tester ou solvant	sous un volume de 5 µl
• • • • • •	Eau bi-distillée QS	50 µl

Les oligonucléotides sont obtenus auprès d'Eurogentec (Belgique) et sont conservés à -20°C à une concentration stock de 1 mg/ml dans de l'eau distillée.

Les échantillons réactionnels sont assemblés dans des tubes à PCR de 0.2 ml et une goutte d'huile de paraffine est déposée sur chacune des réactions de l'expérience avant la fermeture des tubes.

Les échantillons réactionnels sont ensuite incubés dans un appareil à PCR de type Cetus 4800 selon les conditions de températures suivantes :

15 minutes à 30°C,

10 1 minute à 90°C,

25

suivis de 30 cycles de,

30 secondes à 94°C,

30 secondes à 50°C,

et 1 minute 30 secondes à 72°C,

suivis d'un cycle final de 2 minutes à 72°C.

Pour chacun des échantillons, une aliquote de 10 µl est pipettée sous la couche d'huile et mélangée avec 5 µl d'un tampon de dépôt contenant :

*	TBE	3 X
#* ·	glycérol	32 % (P/V)
20	Bleu de bromophénol	0.03 %
	Xylène cyanol	0.03 %

Les échantillons sont ensuite analysés par électrophorèse en gel d'acrylamide 12 % dans un tampon TBE 1X pendant 1 heure sous une tension de 200 volts, à l'aide d'un système d'électrophorèse Novex.

Les gels d'acrylamides sont ensuite séchés sur une feuille de papier whatmann 3MM à 80°C pendant 1 heure.

L'analyse et la quantification des produits de la réaction sont effectuées à l'aide d'un appareil InstantImager (Pacard).

Pour chaque concentration de composé testée, les résultats sont exprimés en pourcentage d'inhibition de la réaction et calculés à partir du contrôle enzymatique non traité et de l'échantillon sans enzyme (blanc) selon la formule suivante :

(Valeur Composé - valeur blanc/ Valeur contrôle enzymatique valeur blanc) x 100.

La concentration de composé induisant une inhibition de 50 % de la réaction télomérase (IC50) est déterminée à l'aide d'une représentation graphique semi logarithmique des valeurs d'inhibition obtenues en fonction de chacune des concentrations de composé testée.

On considère qu'un composé est actif en tant qu'agent antitélomérase lorsque la quantité inhibant 50 % de la réaction télomérase est notamment inférieure à 5 µM.

15

20

25

L'activité biologique cytotoxique sur des lignées de tumeur humaines est déterminée selon le protocole expérimental suivant :

Les lignées de cellules humaines KB et A549 sont originaires de l'ATCC (Americam Type Culture Collection, Rockville USA). Les cellules A549 sont cultivées en couche en flacon de culture dans du milieu RPMI 1640, L-Glutamine à 2 mM, Penicilline 200 U/ml, streptomycine 200 µg/ml et additionné de 10 % de sérum fœtal de veau inactivé par la chaleur. Les cellules KB sont cultivées en couche en flacon de culture dans du milieu de Dulbelco's contenant, L-Glutamine à 2 mM, Penicilline 200 U/ml, streptomycine 200 µg/ml et additionné de 10 % de sérum fœtal de veau inactivé par la chaleur.

Les cellules en phase exponentielles de croissances sont trypsinées, lavées dans du PBS 1X et sont ensemencées en microplaques 96 puits (Costar) à raison de 4x10⁴ cellules/ml pour A549 et de 1,5x10⁴ cellules/ml (0.2 ml/puit) puis incubées pendant 96 heures en présence de concentrations variables de produit à étudier (10, 1, 0.1 et 0.01 µg/ml, chaque point en quadruplicata). 16 heures avant la fin de l'incubation, 0.02 % final de rouge neutre est ajouté dans chaque puits. A la fin de l'incubation, les cellules sont lavées par du PBS 1X et lysées par 1 % de lauryl sulfate de sodium. L'incorporation cellulaire du colorant, qui reflète la croissance cellulaire, est

. :

évaluée par spectrophotométrie à une longueur d'onde de 540 nm pour chaque échantillon à l'aide d'un appareil de lecture Dynatech MR5000.

Pour chaque concentration de composé testé, les résultats sont exprimés en pourcentage d'inhibition de croissance cellulaire et calculés à partir du contrôle non traité et du milieu de culture sans cellules (blanc) selon la formule suivante :

(Valeur Composé - valeur blanc/ Valeur contrôle cellules - valeur blanc) x 100

La concentration de composé induisant une inhibition de 50 % de la croissance (IC50) est déterminée à l'aide d'une représentation graphique semi logarithmique des valeurs d'inhibition obtenues en fonction de chacune des concentrations de composé testée.

On considère qu'un composé est actif comme agent cytotoxique si la concentration inhibitrice de 50 % de la croissance des cellules tumorales testées est notamment inférieure à 10 µM

Les exemples suivants et non limitatifs sont donnés pour illustrer

Exemple 1: Synthèse en parallèle de dérivés substitués de N6-[6-amino-4-méthylsulfanyl-[1,3,5]triazin-2-yl]-2-méthyl-quinoline-4,6-diamine

Préparation de la N6-(6-chloro-4-méthylsulfanyl-[1:3,5]triazin-2-yl)-2-méthylquinoline-4,6-diamine

Dans un tricol de 1 litre, à une solution de 5 g (25 mmoles) de 2,6-dichloro-6-méthylsulfanyl-[1,3,5]triazine, qui peut être préparée selon J. Amer. Chem.

Soc., 1945, 67, 662, dans 400 ml de tétrahydrofurane, on ajoute successivement 4,4 g (25 mmoles) de 2-méthyl-quinoline-4,6-diamine, qui peut être préparée selon J. Med. Chem. 1992, 35, 252, et 2,8 g (25 mmoles) de carbonate de sodium. Le mélange réactionnel est chauffé à reflux pendant 16 heures. Après évaporation du tétrahydrofurane, le résidu est repris par 400 ml d'un mélange d'eau et de dichorométhane (50-50 en volumes). La phase organique est décantée, séchée sur sulfate de sodium et concentrée à sec sous pression réduite. On obtient alors 7,5 g (88 %) de N6-(6-chloro-4-méthylsulfanyl-triazin-2-yl)-2-méthyl-quinoline-4,6-diamine, sous forme d'un solide jaune pâle dont les caractéristiques sont les suivantes :

- point de fusion = 294°C

. . .

10

20

25

- spectre de RMN 1 H (300 MHz, (CD₃)₂SO d6, δ en ppm) : 2,43 (s : 3H) ; 2,52 (s : 3H) ; 6,47 (s : 1H) ; 6,61 (mf : 2H) ; 7,62 (d large, J = 9 Hz : 1H) ; 7,69 (d, J = 9 Hz : 1H) ; 8,32 (mf : 1H) ; 10,80 (mf : 1H).

15 <u>Synthèse en parallèle de N6-[6-(2-diméthylamino-éthylamino)-4-méthyl-sulfanyl-[1,3,5]triazin-2-yl]-2-méthyl-quinoline-4,6-diamine</u> (exemple 1-1)

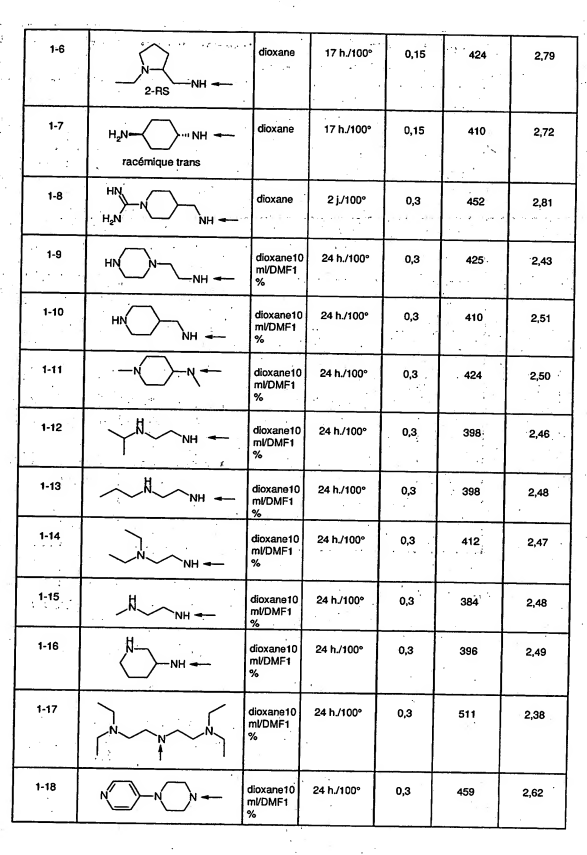
Dans un réacteur magnétique chauffant avec condenseur Zymark, de type STEM RS2050 contenant 25 puits en parallèle munis chacun d'un tube en verre de 50 ml, on introduit 50 mg (0,15 mmole) de N6-(6-amino-4méthylsulfanyl-[1,3,5]triazin-2-yl)-2-méthylquinoline-4,6-diamine. Dans premier tube (exemple 1-1), on ajoute successivement 5 ml de dioxane, 16 mg (0.15 mmole) de carbonate de sodium, 23 mg (0,15 mmole) d'iodure de sodium et 27 mg (0,3 mmole) de 2-diméthylamino-éthylamine. Le milieu réactionnel est chauffé au reflux sous argon pendant 24 heures. Après refroidissement, le contenu du tube est évaporé sous pression réduite, repris par 5 ml d'eau et 5 ml d'acétate d'éthyle et filtré. La phase organique est décantée, séchée et concentrée sous pression réduite. Le produit brut obtenu est alors purifié par LC/MS en utilisant une colonne de silice C18 Waters Xterra 3.5 µM, de diamètre 3 mm et de longueur 50 mm, en éluant par un gradient linéaire d'élution constitué au temps initial (t₀ = 0 mn) par de l'eau contenant 0,05 % d'acide trifluoroacétique et au temps final (t, = 4 mn) par de l'acétonitrile contenant 0,05 % d'acide trifluoroacétique. On obtient ainsi, après purification, 58 mg de trifluoroacétate de N6-[(6-(méthyl-quinolin6-yl-amino)-4-méthylthio-triazin-2-yl]-quinaldine-4,6-diamine, dont les caractéristiques sont les suivantes :

- spectre de masse (DAD-TIC) = 454 (MH*)

- temps de rétention = 2,69 mn (les temps de rétention sont obtenus sur Colonne hypersil C18 5 μm 50 mm diamètre 4.6 mm marque Purity Elite en éluant avec un mélange de solvants A (H2O/TFA 0.05 %) et B (ACN/TFA 0.05 %) avec un gradiant linéaire allant de 95 % A/5 % B (t = 0 mn) à 10 % A/90 % B à t = 3,5 mn puis palier 2-mn).

Les exemples 1-1 à 1-26 ont été obtenus en opérant comme ci-dessus dans un réacteur Zymark STEM RS2050. Les structures, les diverses conditions opératoires utilisées et les caractéristiques des exemples 1-1 à 1-26 sont résumées dans le tableau ci-dessous

<i>i</i>		9 10 15	3))			<u> </u>
Exemple	Structure	Conditions réactionnelles			Caractéristiques	
a a	AlkN(R'3-	Solvant		Nbre de mmoles d'amine	Masse MH*	Temps de Rétention (mn)
1-1	N NH	dioxane	17 h/100°	0,3	384	2,69
1-2-	NH+	dioxane	17 h./100° /	0,3	410	2,91
1-3	HO ··· NH -	dioxane	17 h./100° ,	0,15	411	2,86,
1-4	3-RS	dioxane	3 j./100°	0,45	422	2,85
1-5	N- 2-S NH	dioxane	17 h/100°	0,15	396	2,84



1-19	√N ✓ NH ←	dioxane10 ml/DMF1 %	24 h./100°	0,3	410	2,44
1-20	N	dioxane10 ml/DMF1 %	24 h./100°	0,3	410	2,52
1-21	3-S	dioxane10 ml/DMF1 %	24 h./100°	0,3	422	2,55
1-22	HO NH	dioxane10 ml/DMF1 %	24 h./100°	0,3	400	2,36
1-23	VI ✓ NH ←	dioxane10 ml/DMF1 %		0,3	384	2,40
1-24	N NH	dioxane10 ml/DMF1 %	24 h./100°	0,3	,440	2,58
1-25		dioxane10 ml/DMF1	24 h./100°	0,3	410	2,48
1-26	N NH	dioxane10 ml/DMF1 %	24 h./100°	0,3	474	2,86

Exemple 2: Synthèse en parallèle de dérivés substitués de N6-[6-amino-4-diéthylamino-[1,3,5]triazin-2-yl]-2-méthyl-quinoline-4,6-diamine

<u>Préparation de la N6-(6-chloro-4-diéthylamino-[1,3,5]triazin-2-yl)-2-méthyl-quinoline-4,6-diamine</u>

Dans un tricol de 1 litre, à une solution de 5 g (22,5 mmoles) de 2,6-dichloro-4-diéthylamino-[1,3,5]triazine commerciale dans 300 ml de tétrahydrofurane, on ajoute successivement 3,91 g (22,5 mmoles) de 2-méthyl-quinoline-4,6-diamine, qui peut être préparée selon J. Med. Chem. 1992, 35, 252, et 2,4 g (22,5 mmoles) de carbonate de sodium. Le mélange réactionnel est chauffé à reflux pendant 20 heures. Après évaporation du tétrahydrofurane, le résidu est repris par 400 ml d'un mélange d'eau et de dichorométhane (50-50 en volumes). La phase organique est décantée, séchée sur sulfate de sodium et concentrée à sec sous pression réduite. On obtient alors 7,4 g (92 %) de N6-(6-chloro-4-diéthylamino-triazin-2-yl)-2-méthyl-quinoline-4,6-diamine, sous forme d'un solide jaune dont les caractéristiques sont les suivantes :

- point de fusion = 120°C

25

30

- spectre de RMN ¹H (300 MHz, (CD₃)₂SO d6, δ en ppm): 1,14 (mt: 6H); 2,42 (s: 3H); de 3,50 à 3,70 (mt: 4H); 6,47 (s et mf: 3H en totalité); 7,54 (d large, J = 9 Hz: 1H); 7,67(dd, J = 9 et 2 Hz: 1H); 8,27 (mf: 1H); 10,09 (mf: 1H).

Synthèse en parallèle de N6-[(6-(3-diméthylamino-propylamino)-4-20 <u>diéthylamino-[1,3,5]triazin-2-yl]-2-méthyl-quinoline-4,6-diamine</u> (exemple 2-1)

Dans un réacteur magnétique chauffant avec condenseur Zymark, de type STEM RS2050 contenant 25 puits en parallèle munis chacun d'un tube en verre de 50 ml, on introduit 50 mg (0,13 mmole) de N6-(6-chloro-4-diéthylamino-[1,3,5]triazin-2-yl)-2-méthyl-quinoline-4,6-diamine. Dans le premier tube (exemple 2-1), on ajoute successivement 5 ml de DMF, 19 mg (0.14 mmole) de carbonate de potassium, 21 mg (0,14 mmole) d'iodure de sodium et 14 mg (0,14 mmole) de 3-diméthylamino-propylamine. Le milieu réactionnel est chauffé à 120°C sous argon pendant 16 heures. Après refroidissement, le contenu du tube est évaporé sous pression réduite, repris par 5 ml d'eau, filtré et lavé avec de l'oxyde de diéthyle. Le produit brut obtenu est alors purifié par LC/MS en utilisant une colonne de silice C18 Waters Xterra 3.5 μM, de diamètre 3 mm et de longueur 50 mm, en éluant

par un gradient linéaire d'élution constitué au temps initial (t_0 = 0 mn) par de l'eau contenant 0,05 % d'acide trifluoroacétique et au temps final (t_1 = 4 mn) par de l'acétonitrile contenant 0,05 % d'acide trifluoroacétique. On obtient ainsi, après purification, 12 mg de N6-[(6-(3-diméthylamino-propylamino)-4-diéthylamino-[1,3,5]triazin-2-yl]-2-méthyl-quinoline-4,6-diamine, dont les caractéristiques sont les suivantes :

- spectre de masse (DAD-TIC) = 423 (MH*)
- temps de rétention = 0,79 mn (les temps de rétention sont obtenus sur Colonne hypersil C18 5 µm 50 mm diamètre 4.6 mm marque Purity Elite en éluant avec un mélange de solvants A (H2O/TFA 0.05 %) et B (ACN/TFA 0.05 %) avec un gradiant linéaire allant de 95 % A/5 % B (t = 0 mn) à 10 % A/90 % B à t= 3,5 mn puis palier 2 mn).

Les exemples 2-1 à 2-2 ont été obtenus en opérant comme ci-dessus dans un réacteur Zymark STEM RS2050. Les structures, les diverses conditions opératoires utilisées et les caractéristiques des exemples 2-1 et 2-2 sont résumées dans le tableau ci-dessous.

Exemple		Structure	Conditions réactionnelles			Caractéristiques	
	1 \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	AlkN(R'3)-	Solvant	Chauffage	Nore de mmoles d'amine	Masse MH*	Temps de Rétention (mn) ;
	2-1	N NH	DMF	16 h./120°	0,14	423	0,79
	2-2	- N	DMF	16 h/120°	0,14	421	0,79

Tableau de résultats biologiques

	*		
Exemple	TRAP télomérase IC50 µM	G-4 ΔTm °C	Cytotoxicité A549 IC50 µM
1-1	0,79	6	
1-2	0,5	5.6	7.5
1-3	4,4	3.1	
1-4	0,1	5.6	a si di si si dan asari
1-5	1,6	2.8,	
1-6	1,36		
1-7	0,47		
1-8	0,98		8.5
1-9	1,64	7	
1-10	0,94	7	
1-11	1,1	4.5	
1-12	3,1		
1-13	2,9		
1-14	3,2	·	(a)
1-15	4,6		
1-16	1,29		
1-17	1,6		
1-19	. 1		
1-20	3,1		
1-21	0,7		
1-22	3,2		*-
1-23	3,8		
1-24	3,9		
1-25	1,5		10
1-26	0,86	33	< 0.3
2-1	0,90	7.9	
2-2	5,4	2.4	

REVENDICATIONS

1 - Composés fixant la structure G-quadruplex des télomères caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule générale suivante :

cycle aromatique azoté - NR₃ - répartiteur – NR'₃ - chaîne hydrocarbonée non aromatique

dans laquelle

- le cycle aromatique azoté, représente :
 - o une quinoléine éventuellement substituée par au moins
 - o un groupe N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb, identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4 ou
 - o un groupe ORa dans lequel Ra est défini comme précédemment
 - o une quinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou
 - o une benzamidine ou
 - o une pyridine
- R3 et R'3, identiques ou différents, représentent indépendamment l'un de l'autre l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4
- le répartiteur représente :
 - oun groupe triazine éventuellement substitué par un radical alkyle ayant 1 à 4 atomes de carbone, un radical thio, oxy ou amino eux même éventuellement substitués par un ou plusieurs chaines alkyle à chaine courte contenant 1 à 4 atomes de carbone ou un atome d'halogène ou
 - ♦ un groupe carbonyle ou
 - ♦ un groupe C(=NH)-NH-C(=NH) ou

10

20

- un groupe alkylediyle contenant 3 à 7 atomes de carbone ou
- un groupe diazine éventuellement substitué par les mêmes groupes que la triazine
- 5 ou un de ses sels.
 - 2 Composés selon la revendication 1 caractérisés en ce que le répartiteur est choisi parmi les groupes triazine ou diazine.
 - 3 Composés selon la revendication 2 caractérisés en ce que les groupes diazines sont des pyrimidines ou des quinazolines.
- 4 Composés selon l'une des revendications précédentes caractérisés en ce que la chaîne hydrocarbonée non aromatique est choisie parmi les chaîne alkyle (C1-C4), alkényle (C2-C4), linéaires ou ramifiées, cycloalkyle (C3-C18), cycloalkényle (C3-C18), hétérocycloalkyle (C3-C18) incluant éventuellement l'atome d'azote du groupe NR'3.
- 5 Composés selon la revendication 4 caractérisés en ce que la chaîne hydrocarbonée non aromatique est éventuellement substituée par un ou plusieurs atomes ou radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxy, aryle, hétéroaryle, alkyloxy, aryloxy, thio, alkylthio, arylthio, amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino, diarylamino, amidino, 20 guanidino, alkylcarbonylamino, ou arylcarbonylamino, carboxyle. alkyloxycarbonyle aryloxycarbonyle, ou aminocarbonyle; alkylaminocarbonyle et/ou arylaminocarbonyle, dialkylaminocarbonyle, alkylcarbonyl ou arylcarbonyl, cyano et trifluorométhyle.
- 6 Composés selon la revendication 5 caractérisés en ce que les chaînes alkyle des substituants éventuels de la chaîne hydrocarbonée contiennent 1 à 4 atomes de carbone et les groupes aryles des substituants éventuels de la chaîne hydrocarbonée contiennent 5 à 18 atomes de carbone.
- 7 Composés selon la revendication 4 caractérisés en ce que parmi
 30 les chaînes hydrocarbonées on préfère les chaînes alkyle contenant 2 à 3

atomes de carbone, les chaînes hétérocycloalkyles ou cycloalkyles contenant 5 à 7 atomes de carbone.

8 - Composés selon la revendication 1 caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule (I) ci-dessous :

dans laquelle :

- A représente
 - un groupe amino de formule NR1R2 dans lequel R1 et R2 identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un groupe alkyle droit ou ramifié contenant 1 à 4 atomes de carbone ou
 - un groupe OR1 ou SR1 dans lequel R1 a la même signification que précédemment ou

10

- un groupe alkyle contenant 1 à 4 atomes de carbone ou ou un groupe trifluorométhyle ou
- un atome d'hydrogène ou
- un atome d'halogène choisi parmi le fluor, le chlore, le brome ou l'iode

- R3 et R'3, identiques ou différents, représentent indépendamment l'un de l'autre l'hydrogène ou un groupe alkyle en C1-C4

- Ar, représente
 - le cycle aromatique azoté, représente
 - o une quinoléine éventuellement substituée par au moins
 - o un groupe N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb, identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4 ou

1

10

...

20

- o un groupe ORa dans lequel Ra est défini comme précédemment
- o une quinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou
 - o une benzamidine ou
- o une pyridine attachée en position -4 ou fusionnée avec un groupe aryle ou hétéroaryle éventuellement substituée par un groupe alkyle en C1-C4
- alk représente une chaîne hydrocarbonée, éventuellement substituée, non aromatique choisie parmi les chaîne alkyle (C1-C4), alkényle (C2-C4), linéaires ou ramifiées, cycloalkyle (C3-C18), cycloalkényle (C3-C18), hétérocycloalkyle (C3-C18) incluant éventuellement l'atome d'azote du groupe NR'3

ou un de ses sels.

- 9 Composés selon la revendication 8 caractérisés en ce que la 15 chaîne hydrocarbonée non aromatique est éventuellement substituée par un ou plusieurs atomes ou radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxy, aryle, hétéroaryle, alkyloxy, aryloxy, thio, alkylthio, arylthio, amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino, diarylamino, amidino, 20 guanidino, alkylcarbonylamino, ou arylcarbonylamino, alkyloxycarbonyle ou aryloxycarbonyle, aminocarbonyle; alkylaminocarbonyle et/ou arylaminocarbonyle, dialkylaminocarbonyle, alkylcarbonyl ou arylcarbonyl, cyano et trifluorométhyle.
- 10 Composés selon la revendication 8 caractérisés en ce que Ar, représente un groupe choisi parmi les groupes suivants : 4-amino- ou 4-méthylamino- ou 4-diméthylamino- quinolyl ou quinolinium dont le noyau quinolinium est éventuellement substitué par un goupe méthyle.
- 11 Composés selon la revendication 8 caractérisé en ce que les groupes A représentent le radical thiométhyl, amino, alkylamino ou dialkylamino radicaux dans lesquels les groupes alkyle possèdent 1 à 4 atomes de carbone.

- 12 Composés selon la revendication 8 caractérisés en ce que A représente un groupe méthylthio.
- 13 Composés selon la revendication 8 caractérisés en ce que alk représente un motif alkyle contenant 2 à 3 atomes de carbone linéaire ou ramifié substitué par un radical amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino, diarylamino, un motif alkényle contenant 2 à 3 atomes de carbone, substitué par un radical amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino ou diarylamino, ou un motif hétérocyclyle ou cycloalkyle contenant de 4 à 7 atomes de carbone
- 14 Composés selon la revendication 8 caractérisés en ce que alk représente une chaîne 2-(dialkylamino)éthyl, 3-(dialkylamino)propyl, 2-(N-alkyl-N-arylamino)éthyl ou 3-(N-alkyl-N-arylamino)propyl dans lesquels les groupes alkyle contiennent 1 à 4 atomes de carbone et les groupes aryle contiennent 5 à 18 atomes de carbone.
 - 15 Composés selon la revendication 8 caractérisés en ce que alk représente une chaîne 2-(N-m.tolyl-N-éthyl-amino)éthyl.
 - 16 Composés de la revendication 1 caractérisés en ce qu'ils ont une activité inhibitrice des télomérases.
 - 17- Composés selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisés en ce qu'ils ont une activité anticancéreuse.
 - 18 Composés nouveaux répondant à la formule (I) suivante :

dans laquelle:

- A représente

- 12 Composés selon la revendication 8 caractérisés en ce que A représente un groupe méthylthio.
- 13 Composés selon la revendication 8 caractérisés en ce que alk représente un motif alkyle contenant 2 à 3 atomes de carbone linéaire ou ramifié substitué par un radical amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino, diarylamino, un motif alkényle contenant 2 à 3 atomes de carbone, substitué par un radical amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino ou diarylamino, ou un motif hétérocyclyle contenant de 4 à 7 atomes de carbone
- 10 14 Composés selon la revendication 8 caractérisés en ce que alk représente une chaîne 2-(dialkylamino)éthyl, 3-(dialkylamino)propyl, 2-(N-alkyl-N-arylamino)éthyl ou 3-(N-alkyl-N-arylamino)propyl dans lesquels les groupes alkyle contiennent 1 à 4 atomes de carbone et les groupes aryle contiennent 5 à 18 atomes de carbone.
- 15 Composés selon la revendication 8 caractérisés en ce que alk représente une chaîne 2-(N-m.tolyl-N-éthyl-amino)éthyl.
 - 16 Composés de la revendication 1 pour une utilisation comme agent inhibiteur des télomérases.
- 17- Composés selon l'une quelconque des revendications 20 précédentes pour une utilisation anticancéreuse.
 - 18 Composés nouveaux répondant à la formule (I) suivante :

dans laquelle:

A représente

e un groupe amino de formule NR1R2 dans lequel R1 et R2 identiques ou différents représentent un groupe alkyle
droit ou ramifié contenant 1 à 4 atomes de carbone ou
• un groupe OR1 ou SR1 dans lequel R1 représente
l'hydrogène ou a la même signification que
précédemment ou
• un groupe alkyle contenant 1 à 4 atomes de carbone ou
un groupe trifluorométhyle ou
• un atome d'hydrogène ou
un atome d'halogène choisi parmi le fluor, le chlore, le
brome ou l'iode
- R3 et R'3, identiques ou différents, représentent indépendamment
l'un de l'autre un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C1-C4
- Ar, représente
le cycle aromatique azoté, représente
in Asino Aventuellement substituée par au moins
o un groupe N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb,
identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un radical
alkyle en C1-C4 ou
o un groupe ORa dans lequel Ra est défini comme
précédemment
o une quinoléine possédant un atome d'azote sous forme
quaternaire ou
honzomidine OU
and the special of th
un groupe aryle ou hétéroaryle éventuellement substituée pa
un groupe alkyle en C1-C4
aboîno bydrocarbonée éventuellemen
- alk représente une chaine hydrocarbones, et entre (C1-C4) substituée, non aromatique, choisie parmi les chaîne alkyle (C1-C4)
" () (OO CA) linéaires ou ramifiées. CVCIORIKYIE (U3-U10)
g alkenyle (C2-C4), intealles ou ranimoco, sy

cycloalkényle (C3-C18), hétérocycloalkyle (C3-C18) incluant éventuellement l'atome d'azote du groupe NR'3 ou un de ses sels.

- 19 Composés selon la revendication 18 caractérisés en ce que la chaîne hydrocarbonée non aromatique est éventuellement substituée par un 5 ou plusieurs atomes ou radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxy, aryle, hétéroaryle, alkyloxy, aryloxy, thio, alkylthio, arylthio, amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino, diarylamino, amidino, guanidino. alkylcarbonylamino, arylcarbonylamino, ou alkyloxycarbonyle 10 ou aryloxycarbonyle, aminocarbonyle, alkylaminocarbonyle arylaminocarbonyle, et/ou dialkylaminocarbonyle, alkylcarbonyl ou arylcarbonyl, cyano et trifluorométhyle.
- 20 Composés selon la revendication 18 caractérisés en ce que Ar, représente un groupe choisi parmi les groupes suivants : 4-amino- ou 4-méthylamino- ou 4-diméthylamino-quinolyl ou quinolinium dont le noyau quinolinium est éventuellement substitué par un groupe méthyle.
- 21 Composés selon la revendication 18 caractérisé en ce que les groupes A représentent le radical thiométhyl, amino, alkylamino ou dialkylamino radicaux dans lesquels les groupes alkyle possèdent 1 à 4 20 atomes de carbone.
 - 22 Composés selon la revendication 18 caractérisés en ce que R1 et R2 représentent l'hydrogène.
 - 23 Composés selon la revendication 21 caractérisés en ce que A représente un groupe méthylthio.
- 24 Composés selon la revendication 18 caractérisés en ce que alk représente un motif alkyle contenant 2 à 3 atomes de carbone linéaire ou ramifié substitué par un radical amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino, diarylamino, un motif alkényle contenant 2 à 3 atomes de carbone, substitué par un radical amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino, diarylamino, ou un motif hétérocyclyle ou cycloalkyle contenant de 4 à 7 atomes de carbone

cycloalkényle (C3-C18), hétérocycloalkyle (C3-C18) incluant éventuellement l'atome d'azote du groupe NR'3

ou un de ses sels.

25

- 19 Composés selon la revendication 18 caractérisés en ce que la chaîne hydrocarbonée non aromatique est éventuellement substituée par un ou plusieurs atomes ou radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxy, aryle, hétéroaryle, alkyloxy, aryloxy, thio, alkylthio, arylthio, amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino, diarylamino, amidino, guanidino, alkylcarbonylamino, ou arylcarbonylamino, carboxyle, aminocarbonyle ou aryloxycarbonyle, aminocarbonyle, alkylaminocarbonyle et/ou arylaminocarbonyle, dialkylaminocarbonyle, alkylcarbonyl ou arylcarbonyl, cyano et trifluorométhyle.
 - 20 Composés selon la revendication 18 caractérisés en ce que Ar, représente un groupe choisi parmi les groupes suivants: 4-amino- ou 4-méthylamino- ou 4-diméthylamino-quinolyl ou quinolinium dont le noyau quinolinium est éventuellement substitué par un groupe méthyle.
 - 21 Composés selon la revendication 18 caractérisé en ce que les groupes A représentent le radical thiométhyl, amino, alkylamino ou dialkylamino radicaux dans lesquels les groupes alkyle possèdent 1 à 4 atomes de carbone.
 - 22 Composés selon la revendication 18 caractérisés en ce que R1 et R2 représentent l'hydrogène.
 - 23 Composés selon la revendication 21 caractérisés en ce que A représente un groupe méthylthio:
 - 24 Composés selon la revendication 18 caractérisés en ce que alk représente un motif alkyle contenant 2 à 3 atomes de carbone linéaire ou ramifié substitué par un radical amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino, diarylamino, un motif-alkényle contenant 2 à 3 atomes de carbone, substitué par un radical amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino, diarylamino, ou un motif hétérocyclyle contenant de 4 à 7 atomes de carbone

- 25 Composés selon la revendication 18 caractérisés en ce que alk représente une chaîne 2-(dialkylamino)éthyl, 3-(dialkylamino)propyl, 2-(N-alkyl-N-arylamino)éthyl ou 3-(N-alkyl-N-arylamino)propyl dans lesquels les groupes alkyle contiennent 1 à 4 atomes de carbone et les groupes aryle contiennent 5 à 18 atomes de carbone.
- 26 Composés selon la revendication 24 caractérisés en ce que alk représente une chaîne 2-(N-m.tolyl-N-éthyl-amino)éthyl.
- 27 Utilisation des composés de la revendication 18 comme produit pharmaceutique à usage humain.
- 10 28 Associations thérapeutiques constituées d'un composé selon la revendication 1 et d'un autre composé anticancéreux.
- 29 Associations selon la revendication 28 caractérisées en ce que le composé anticancéreux est choisi parmi les agents alkylants, les dérivés du platine, les agents antibiotiques, les agents antimicrotubules, les anthracyclines, les topoisomérases des groupes I et II, les fluoropyrimidines, les analogues de cytidine, les analogues d'adénosine, les enzymes et composés divers tels que la L-asparaginase, l'hydroxyurée, l'acide trans-rétinoique, la suramine, l'irinotecan, le topotecan, la dexrazoxane, l'amifostine, l'herceptin ainsi que les hormones oetrogéniques, androgéniques.
 - 30 Association thérapeutique constituée d'un composé selon la revendication 1 et de radiations.
- 31 Associations selon l'une quelconque des revendications 29 à 30 caractérisées en ce que chacun des composés ou des traitements est administré simultanément, séparément ou séquentiellement.





CERTIFICAT D'UTILITÉ

16

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1../3..

(Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

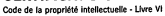
	33 04 Télécopie : 01 42 93 59 30	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire 08 113 W / 260899
Vos références (facultatif)	pour ce dossier	ST 01001
N° D'ENREGIST	REMENT NATIONAL	0100205
TITRE DE L'INV	ENTION (200 caractères ou es	paces maximum)
DERIVES CHI	MIQUES ET LEUR APPLI	CATION COMME AGENT ANTITELOMERASE
DERIVES CITE		
. ·		
ار این از ای از این از ای		
LE(S) DEMAND	EUR(S):	
-		
* 1		
AVENTIS PHA 20 avenue Rayr		
92160 ANTON		
•	• • • •	
DESIGNE(NT)	EN TANT QU'INVENTEUR	S): (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inventeurs,
utilisez un forn	nulaire identique et numér	otez chaque page en Indiquant le nombre total de pages).
Nom	1 * * . * · · · · · · · · · · · · · · · ·	MAILLIET
Prénoms	<u> </u>	Patrick
	Rue	87 rue Dalayrac
Adresse		A A The second s
	Code postal et ville	94120 FONTENAY SOUS BOIS
Société d'apparte	enance (facultatif)	a total control of the second
Nom		RIOU
Prénoms		Jean-François
	Rue	8 avenue du Général Leclerc
Adresse		GCOLA DADIC
0 - 1775 47 4	Code postal et ville	75014 PARIS
	enance (facultatif)	
Nom	6. 60	ALASIA
Prénoms	1. 1.	Marcel
Adresse	Rue	Résidence Les Pages 40 rue Auguste Blanqui
	Code postal et ville	94600 CHOISY LE ROI
Société d'appart	enance (facultatif) -	The Mark to the second
DATE ET SIGNATURE(S)		Secretary of the second of the
DU (DES) DEMANDEUR(S)		Aventis Pharma S.A.
OU DU MANDATAIRE		Fordé ¿le/Pouvoir
(Nom et qualité du signataire)		The state of the s
Antony, le 17 janvier 2001		
		Magali LE PENNEC

La loi nº78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.





CERTIFICAT D'UTILITÉ





DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 2../3..

(Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

•		Cet imprime est a rempiir habitement a rende more			
Vos références pour ce dossier (facultatif)		ST 01001			
		0100205			
TITRE DE L'INVE	NTION (200 caractères ou esp	aces maximum)			
DERIVES CHIM	DERIVES CHIMIQUES ET LEUR APPLICATION COMME AGENT ANTITELOMERASE				
LE(S) DEMANDEUR(S):					
AVENTIS PHARMA S.A. 20 avenue Raymond Aron 92160 ANTONY					
DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S) : (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois invent urs, utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre total de pages).					
Nom	/ day 19 /	CAULFIELD			
Prénoms		Thomas			
Adresse	Rue Code postal et ville	7 rue Raffet 75016 PARIS			
Coniété d'apparte	nance (facultatif)	JOHN THE STATE OF			
	nance (ucanaly)	POTENTIAL PROPERTY AND ASSESSMENT OF THE PROPERTY ASSESSMENT OF THE PR			
Nom		DOERFLINGER			
Prénoms Adresse	Rue	Gilles Résidence Les Millepertuis, Bât. B3			
71010000	Code postal et ville	91940 LES ULIS			
Société d'apparte					
Nom	ditte.	PETITGENET			
Prénoms 🛝	11.1	Odile			
Adresse	Rue	31 rue du Moulin Vert			
	Code postal et ville	75014 PARIS			
Société d'appartenance (facultatif)					
DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) Antony, le 17 janvier 2001		Aventis Servema S.A. Fondi de Souvoir			
		V 'V Magali LE PENNEC			

La loi nº78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

. .

and applicate



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg

ESIGNATION D'INVENTELIRIS) Page Nº 3. / 3 (Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

75800 Paris Cedex 08
Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécople : 01 42 93 59 30 Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire DB 113 W /260899 Vos références pour ce dossier ST 01001 (facultatif) N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL 0100205 TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum) DERIVES CHIMIOUES ET LEUR APPLICATION COMME AGENT ANTITELOMERASE LE(S) DEMANDEUR(S): **AVENTIS PHARMA S.A** 20 avenue Raymond Aron **92160 ANTONY** DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S) : (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inventeurs, utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre total de pages). RENOU Nom Emmanuelle Prénoms 19 rue de Reuilly Rue Adresse Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) MERGNY Nom Jean-Louis Prénoms-25 rue Delescluze Rue Adresse VILLEJUIF Code postal et ville 94800 Société d'appartenance (facultatif) Nom LAOUI Prénoms Abdelazize 80 rue de Coulmiers Rue Adresse Code postal et ville 94130 -NOGENT SUR MARNE Société d'appartenance (facultatif) DATE ET SIGNATURE(S) Aventis Ebarma S.A. DU (DES) DEMANDEUR(S) Fondé de Pouvoir **OU DU MANDATAIRE** (Nom et qualité du signataire) Antony, le 17 janvier 2001 Magali LE PENNEC

La loi nº78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

FINNEGAN, HENDERSON, FARABOW, GARRETT & DUNNER, L.L.P. 1300 I Street, N.W. Washington, D.C. 20005

SERIAL NO: 10 040, 370

DOCKET NO: 0 3806.0533

19 RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

11 N° de publication :

2 819 255

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

21) No d'enregistrement national :

01 00205

(51) Int Ci⁷: **C 07 D 401/12**, C 07 D 401/14, 471/08, A 61 K 31/53, A 61 P 35/00 // (C 07 D 401/12, 251:00, 215:42) (C 07 D 401/14, 251:00, 215:42, 211:58) (C 07 D 471/08, 211:56, 211:14) (C 07 D 401/14, 251:00, 215:42, 207:09) (C 07 D 401/14, 251:00, 215:42, 211:34) (C 07 D 401/14, 251:00, 215:42, 211:34)

_	_
	\sim
רו	٠,
١.	_

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A1

- Date de dépôt : 09.01.01.
- 30 Priorité :

- Demandeur(s): AVENTIS PHARMA SA Société anonyme — FR.
- Date de mise à la disposition du public de la demande : 12.07.02 Bulletin 02/28.
- (56) Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Se reporter à la fin du présent fascicule
- Références à d'autres documents nationaux apparentés :
- (7) Inventeur(s): MAILLIET PATRICK, RIOU JEAN FRANCOIS, ALASIA MARCEL, CAULFIELD THOMAS, DOERFLINGER GILLES, PETITGENET ODILE, RENOU EMMANUELLE, MERGNY JEAN LOUIS et LAOUI ABDELAZIZE.
- 73 Titulaire(s):
- (3) Mandataire(s) :

DERIVES CHIMIQUES ET LEUR APPLICATION COMME AGENT ANTITELOMERASE.

La présente invention est relative à la thérapie du cancer et concerne de nouveaux agents anticancéreux ayant un mécanisme d'action bien particulier. Elle concerne aussi de nouveaux composés chimiques ainsi que leur application thérapeutique chez l'homme.





DERIVES CHIMIQUES ET LEUR APPLICATION COMME AGENT ANTITELOMERASE

La présente invention est relative à la thérapie du cancer et concerne de nouveaux agents anticancéreux ayant un mécanisme d'action bien particulier. Elle concerne aussi de nouveaux composés chimiques ainsi que leur application thérapeutique chez l'homme.

La présente invention concerne l'utilisation de nouveaux composés chimiques non nucléotidiques qui interagissent avec des structures spécifiques de l'acide désoxyribonucléique (ADN). Ces nouveaux composés sont constitués d'un agent répartiteur lié à un groupe aminoaromatique. Ces nouveaux composés sont utiles dans le traitement des cancers et agissent en particulier en tant qu'agents inhibiteurs de la télomérase. Ils sont particulièrement utiles pour stabiliser l'ADN en structure G-quadruplexe (tétrades de guanines). L'application thérapeutique de l'inhibition de la télomérase via la stabilisation de ces G-quadruplexes est l'arrêt de la mitose cellulaire et la mort des cellules à division rapide telles que les cellules cancéreuses et éventuellement l'induction de la sénescence des cellules cancéreuses.

15

20

25

30

Les composés de la présente invention présentent l'avantage du point de vue thérapeutique de bloquer la télomérase. Du point de vue biologique, la télomérase permet l'ajout de séquences d'ADN répétées du type T T A G G G, dites séquences télomériques, à l'extrémité du télomère, lors de la division cellulaire. Par cette action la télomérase rend la cellule immortelle. En effet, en l'absence de cette activité enzymatique, la cellule perd à chaque division 100 à 150 bases, ce qui la rend rapidement senescente. Lors de l'apparition de cellules cancéreuses à division rapide, il est apparu que ces cellules présentaient des télomères maintenus à une longueur stable au cours de la division cellulaire. Dans ces cellules cancéreuses il est apparu que la télomérase était fortement activée et qu'elle permettait l'addition de motifs répétés de séquences télomériques à la fin du télomère et permettait donc la conservation de la longueur du télomère dans les cellules cancéreuses. Il est apparu depuis quelques temps que plus de 85 % des cellules cancéreuses présentaient des tests positifs à la présence

de télomérase alors que les cellules somatiques ne présentent pas cette caractéristique.

Ainsi la télomérase est une cible très convoitée pour traiter les cellules cancéreuses. La première approche évidente pour bloquer la télomérase a été l'utilisation de structures nucléotidiques (Chen et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 93(7), 2635-2639). Parmi les composés non nucléotidiques qui ont été utilisées dans l'art antérieur on peut citer les diaminoanthraquinones (Sun et al. J. Med. Chem. 40(14), 2113-6) ou les diethyloxadicarbocyanines (Wheelhouse R. T. Et al. J. Am. Chem. Soc. 1998(120) 3261-2).

Le brevet WO 99/40087 décrit l'utilisation de composés qui interagissent avec les structures G-quadruplexes qui sont des composés pérylènes et des carbocyanines contenant au moins sept cycles dont deux hétérocycles.

Il est apparu de façon tout-à-fait surprenante que des structures simples permettaient d'obtenir un résultat au moins équivalent avec des structures beaucoup moins compliquées du point de vue chimique. Les composés de la présente invention qui répondent à l'objectif visé c'est-à-dire qui fixent la structure G-quadruplex et par ce fait présentent une activité inhibitrice des télomérases répondent à la formule générale suivante :

cycle aromatique azoté - NR₃ - répartiteur — NR'₃ - chaîne hydrocarbonée non aromatique

dans laquelle

10

15

20

25

30

- le cycle aromatique azoté, représente :
 - o une quinoléine éventuellement substituée par au moins
 - o un groupe N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb, identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4 ou
 - o un groupe ORa dans lequel Ra est défini comme précédemment
 - o une quinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou

- o une benzamidine ou
- o une pyridine
- R3 et R'3, identiques ou différents, représentent indépendamment l'un de l'autre l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4
- le répartiteur représente :
 - o un groupe triazine éventuellement substitué par un radical alkyle ayant 1 à 4 atomes de carbone, un radical thio, oxy ou amino eux mêmes éventuellement substitués par une ou plusieurs chaines alkyle à chaine courte contenant 1 à 4 atomes de carbone ou encore un atome d'halogène ou
 - un groupe carbonyle ou
 - ♦ un groupe C(=NH)-NH-C(=NH) ou
 - un groupe alkylediyle contenant 3 à 7 atomes de carbone ou
 - un groupe diazine éventuellement substitué par les mêmes groupes que la triazine

ou un de ses sels.

On entend au sens de la formule ci-dessus par chaîne hydrocarbonée non aromatique une chaîne alkyle (C1-C4), alkényle (C2-C4), linéaire ou ramifiée, cycloalkyle (C3-C18), cycloalkényle (C3-C18), hétérocycloalkyle (C3-C18). Le groupe hétérocycloalkyle inclut éventuellement l'atome d'azote.

Il est évidemment entendu que la chaîne hydrocarbonée non aromatique peut être éventuellement substituée par un ou plusieurs atomes ou radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxy, aryle, hétéroaryle, alkyloxy, aryloxy, thio, alkylthio, arylthio, amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino, diarylamino, amidino, guanidino, alkylcarbonylamino, ou arylcarbonylamino, carboxyle, alkyloxycarbonyle ou aryloxycarbonyle, aminocarbonyle, alkylaminocarbonyle et/ou

5

10

15

25

30

arylaminocarbonyle, dialkylaminocarbonyle, alkylcarbonyl ou arylcarbonyl, cyano et trifluorométhyle.

Les chaînes alkyle des substituants éventuels de la chaîne hydrocarbonée contiennent de préférence 1 à 4 atomes de carbone et les groupes aryles des substituants éventuels de la chaîne hydrocarbonée contiennent de préférence 5 à 18 atomes de carbone.

On préfère parmi l'ensemble des composés ci-dessus inclus utiliser ceux comportant comme répartiteur un groupe triazine ou diazine. Parmi les groupes diazines on préfère utiliser les pyrimidines ou les quinazolines. Parmi les chaînes hydrocarbonée on préfère les chaînes alkyle contenant 2 à 3 atomes de carbone, les chaînes hétérocycloalkyles ou cycloalkyles contenant 4 à 7 atomes de carbone.

Parmi les triazines on préfère les composés répondant à la formule (I) ci-dessous :

15

20

5

10

dans laquelle:

- A représente

- un groupe amino de formule NR1R2 dans lequel R1 et
 R2 identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un groupe alkyle droit ou ramifié contenant 1 à 4 atomes de carbone ou
- un groupe OR1 ou SR1 dans lequel R1 a la même signification que précédemment ou
- un groupe alkyle contenant 1 à 4 atomes de carbone ou ou un groupe trifluorométhyle ou

25

- un atome d'hydrogène ou
- un atome d'halogène choisi parmi le fluor, le chlore, le brome ou l'iode

- R3 et R'3, identiques ou différents, représentent indépendamment l'un de l'autre l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4.

- Ar, représente :

- le cycle aromatique azoté, représente :
 - o une quinoléine éventuellement substituée par au moins
 - o un groupe N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb, identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4 ou
 - o un groupe ORa dans lequel Ra est défini comme précédemment
 - o une quinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou
 - o une benzamidine ou
 - o une pyridine attachée en position -4 ou fusionnée avec un groupe aryle ou hétéroaryle éventuellement substituée par un groupe alkyle en C1-C4

- alk représente

- o un motif alkyle contenant 2 à 3 atomes de carbone linéaire ou ramifié substitué par un radical amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino ou diarylamino
- o un motif alkényle contenant 2 à 3 atomes de carbone, substitué par un radical amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino ou diarylamino
- o un motif hétérocyclyle contenant de 4 à 7 atomes de carbone

ou un de ses sels.

Il est évident que les motifs quinoléines peuvent être substitués par tout autre groupe n'intervenant pas dans l'application visée, ainsi des groupes acridines ou isoquinoléines ou quinazolines ou quinoxalines ou

10

5

15

20

25

phtalazines ou benzothiazines ou benzoxazines ou phénoxazines ou phénothiazines sont inclus dans la définition des groupes quinoléines.

On préfère parmi les composés de formule (I) ci-dessus ceux qui comportent un hétérocycle choisi parmi les groupes 4-aminoquinolyl, 4-alkylou 4-dialkylamino-quinolyl, 4-aminoquinolinium ou quinolinium dont le noyau quinolinium est éventuellement substitué par un groupe méthyle.

En ce qui concerne les groupes A, ils représentent de préférence le radical méthylthio, amino, alkylamino ou dialkylamino radicaux dans lesquels les groupes alkyle possèdent 1 à 4 atomes de carbone.

En ce qui concerne la chaîne hydrocarbonée non aromatique, elle représente de préférence une chaîne 2-(dialkylamino)éthyl, 3-(dialkylamino)propyl, 2-(N-alkyl-N-arylamino)éthyl ou 3-(N-alkyl-N-arylamino)propyl dans lesquels les groupes alkyle contiennent de préférence 1 à 4 atomes de carbone, encore plus préférentiellement 1 à 2 atomes de carbone et les groupes aryle contiennent de préférence 5 à 18 atomes de carbone, encore plus préférentiellement 6 atomes de carbone.

Un autre objet de la présente invention concerne les composés de formule (I) en tant que produits chimiques nouveaux. Il concerne donc les produits nouveaux répondant à la formule (I) suivante :

20

25

5

10

15

dans laquelle:

- A représente
- un groupe amino de formule NR1R2 dans lequel R1 et R2 identiques ou différents représentent un groupe alkyle droit ou ramifié contenant 1 à 4 atomes de carbone ou
- un groupe OR1 ou SR1 dans lequel R1 représente l'hydrogène ou a la même signification que précédemment ou

un groupe trifluorométhyle ou

• un groupe alkyle contenant 1 à 4 atomes de carbone ou

	 un atome d'hydrogène où
5	 un atome d'halogène choisi parmi le fluor, le chlore, le brome ou l'iode
	- $\rm R_{\rm s}$ et $\rm R'_{\rm s}$, identiques ou différents, représentent indépendamment l'un de l'autre un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C1-C4
	- Ar, représente :
	 le cycle aromatique azoté, représente :
10	o une quinoléine éventuellement substituée par au moins
	o un groupe N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb, identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4 ou
15	o un groupe ORa dans lequel Ra est défini comme précédemment
	o une quinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou
	o une benzamidine ou
20	 o une pyridine attachée en position -4 ou fusionnée avec un groupe aryle ou hétéroaryle éventuellement substituée par un groupe alkyle en C1-C4
	- alk représente
25	o un motif alkyle contenant 2 à 3 atomes de carbone linéaire ou ramifié substitué par un radical amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino, ou diarylamino
	o un motif alkényle contenant 2 à 3 atomes de carbone, substitué par un radical amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino ou diarylamino
30	o un motif hétérocyclyle contenant de 5 à 7 atomes de carbone
	·

ou un de ses sels.

5

15

20

25

Les composés de formule (I) qui sont préférés sont ceux pour lesquels Ar, représente un groupe choisi parmi les motifs suivants : 4-amino-ou 4-méthylamino- ou 4-diméthylamino-quinolyl ou quinolynium dont le noyau quinolinium est éventuellement substitué par un groupe méthyle.

Les composés de formule générale (I) qui sont préférés sont ceux pour lesquels A représente un groupe amino ou diméthylamino ou plus préférentiellement méthylthio.

Les composés de formule générale (I) qui sont préférés sont ceux pour lesquels la chaîne hydrocarbonée non aromatique représente une chaîne 2-(dialkylamino)éthyl, 3-(dialkylamino)propyl, 2-(N-alkyl-N-arylamino)éthyl ou 3-(N-alkyl-N-arylamino)propyl dans lesquels les groupes alkyle contiennent 1 à 4 atomes de carbone, notamment 1 à 2 atomes de carbone et les groupes aryle contiennent 5 à 18 atomes de carbone, notamment 6 atomes de carbone.

On préfère tout particulièrement les composés de formule générale (I) pour lesquels la chaîne hydrocarbonée non aromatique représente une chaîne 2-(N-alkyl-N-arylamino)éthyl telle que la chaîne 2-(N-m.tolyl-N-éthyl-amino)éthyl

Un autre objet de la présente invention concerne l'utilisation des composés de la formule (I) comme produit pharmaceutique à usage humain.

Les procédés de préparation des composés de formule (I)

sont décrits ci-après.

Dans le cas où Ar, et Alk sont présents, la triazine de formule générale (A) peut être obtenue par déplacement séquentiel des atomes d'halogène, très généralement des atomes de chlore, des produits de formule générale (B) par les amines Ar, puis Alk de formule générale (C) selon le

9

schéma 1 :
$$X = CI \text{ (ou F ou Br ou I)}$$

$$(B) \qquad (C) \qquad (D) \qquad Alk - NH \qquad (C) \qquad (A)$$

$$Ar_1 = R_3 \qquad (A)$$

Schéma 1

Généralement on opère avec 1 mole de dihalogéno-s-triazine, ou trihalogéno-s-triazine, et 1 mole d'amine Ar. On préfère opérer dans un solvant inerte tel que l'acétone éventuellement aqueux ou un alcool éventuellement aqueux, comme l'éthanol, ou un solvant halogéné, tel que le dichlorométhane, ou un éther tel que l'oxyde de diéthyle ou le dioxane, ou un solvant aprotique polaire tel que le DMF le DMSO ou la NMP. Selon une meilleure manière de mettre en oeuvre l'invention on opère à une température comprise entre 20°C et 50°C. Ensuite on ajoute 1 mole d'amine Alk au produit de formule générale (D), qui peut être éventuellement isolé. On opère notamment à une température comprise entre 50°C et le reflux.

Avantageusement, on peut opérer dans les conditions décrites dans 15 J. Fluor. Chem., 1988, 39(1), 117-123.

Méthode générale 2

10

20

Selon une seconde méthode les produits de formule générale (A) dans lesquels Ar sont définis tels que précédemment et R représente un groupe NR1R2 ou OR1 ou SR1 peuvent être également préparés par déplacement nucléophile d'un atome d'halogène, généralement un atome de

chlore, d'un produit de formule générale (A) dans lequel R représente un atome d'halogène selon le schéma 2 :

$$Ar_{1} NR_{3} NNR'_{3} NR'_{3} RR_{1} NR_{2}NH ou R_{1}O ou R_{1}S$$

$$Ar_{1} NR_{3} NNR'_{3} NR'_{3} NR'_{3}$$

5

10

15

20

25

Schéma 2

On opère généralement en condensant 1 mole de produit de formule générale (A) dans lequel R représente un atome d'halogène, préférentiellement un atome de chlore, avec 1 mole d'amine R1R2NH ou d'alcoolate R10 ou de thioalcoolate R1S. La réaction a lieu en milieu inerte dans les conditions de la réaction. On peut citer parmi les solvants inertes l'acétone éventuellement aqueux ou un alcool éventuellement aqueux comme l'éthanol, ou un solvant halogéné tel que le dichlorométhane, ou un éther tel que l'oxyde de diéthyle ou le dioxane, ou un solvant aprotique polaire tel que le DMF le DMSO ou la NMP. Lorsque le groupe entrant représente un groupe R1R2NH, on opère de préférence à une température comprise entre 20°C et le reflux, en présence notamment d'une base organique, telle que la triéthylamine, ou minérale, telle que la soude ou le carbonate de sodium ou de potassium. Il est également possible de ne pas utiliser de base lors de la réaction d'amination, et d'isoler un chlorhydrate du produit de formule générale (A), dont la base peut ensuite être libérée. Lorsque le groupe entrant représente un groupe R10 ou R15 on opère préférentiellement avec un alcoolate ou un thioalcoolate alcalin ou alcalinoterreux, tel qu'un sel de sodium ou de potassium ou de lithium ou d'ammonium ou de césium ou de baryum, dans un solvant aprotique polaire tel que le DMF ou le DMSO ou la NMP, à une température comprise entre 50°C et le reflux.

PAGE BLANK (USPTO)

Méthode générale 3

Selon un troisième procédé de préparation les composés pour lesquels R représente un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle, droit ou ramifié contenant de 1 à 4 atomes de carbone, peuvent également être préparés par condensation d'un bisguanide de formule générale (E), avec un dérivé d'acide, préférentiellement un chlorure d'acide ou un ester de méthyle de formule générale (F) selon le schéma 3 :

$$Ar_1$$
 NR_3 NR_3

La condensation entre le bisguanide de formule générale (E) et le dérivé d'acide de formule générale (F) est effectuée généralement dans un alcool comme le méthanol ou l'éthanol. On préfère opérer à une température comprise entre 0°C et la température de reflux.

Les bisguanides de formule générale (E) symétriques ou dissymétriques peuvent être obtenus en opérant dans les conditions décrites dans la littérature et en particulier selon le brevet J.P. 94-4993.

Méthode générale 4

10

15

25

Il est entendu que les s-triazines de formule générale peuvent être obtenues sous forme de librairies, en appliquant les méthodes décrites dans les schémas 1, 2, 3, 4 ou 5 en chimie parallèle et/ou combinatoire en phase liquide ou en phase solide, étant entendu que, lorsqu'on travaille en phase solide, l'un quelconque des réactifs est préalablement fixé sur un support solide, choisi en fonction de la réaction chimique mise en jeu, et que ladite réaction chimique est suivie d'une opération de clivage du produit de la réaction du support solide.

La présente invention concerne aussi les compositions thérapeutiques contenant un composé selon l'invention, en association avec un support pharmaceutiquement acceptable selon le mode d'administration choisi. La composition pharmaceutique peut se présenter sous forme solide, liquide ou de liposomes.

Parmi les compositions solides on peut citer les poudres, les gélules, les comprimés. Parmi les formes orales on peut aussi inclure les formes solides protégées vis-à-vis du milieu acide de l'estomac. Les supports utilisés pour les formes solides sont constitués notamment de supports minéraux comme les phosphates, les carbonates ou de supports organiques comme le lactose, les celluloses, l'amidon ou les polymères. Les formes liquides sont constituées de solutions de suspensions ou de dispersions. Elles contiennent comme support dispersif soit l'eau, soit un solvant organique (éthanol, NMP ou autres) ou de mélanges d'agents tensioactifs et de solvants ou d'agents complexants et de solvants.

La dose administrée des composés de l'invention sera adaptée par le praticien en fonction de la voie d'administration du patient et de l'état de ce dernier.

Les composés de la présente invention peuvent être administrés seuls ou en mélange avec d'autres anticancéreux. Parmi les associations possibles on peut citer

- les agents alkylants et notamment le cyclophosphamide, le melphalan, l'ifosfamide, le chlorambucil, le busulfan, le thiotepa, la prednimustine, la carmustine, la lomustine, la semustine, la steptozotocine, la decarbazine, la témozolomide, la procarbazine et l'hexamethylmélamine
- les dérivés du platine comme notamment le cisplatine, le carboplatine ou l'oxaliplatine
- les agents antibiotiques comme notamment la bléomycine, la mitomycine, la dactinomycine,
- les agents antimicrotubules comme notamment la vinblastine, la vincristine, la vindésine, la vinorelbine, les taxoides (paclitaxel et docétaxel)

25

30

20

10

15

- les anthracyclines comme notamment la doxorubicine, la daunorubicine, l'idarubicine, l'épirubicine, la mitoxantrone, la losoxantrone
- les topoisomérases des groupes I et II telles que l'étoposide, le teniposide, l'amsacrine, l'irinotecan, le topotecan et le tomudex.
- les fluoropyrimidines telles que le 5-fluorouracile, l'UFT, la floxuridine,
- les analogues de cytidine telles que la 5-azacytidine, la cytarabine, la gemcitabine, la 6-mercaptomurine, la 6-thioguanine
- les analogues d'adénosine telles que la pentostatine, la cytarabine ou le phosphate de fludarabine
 - le methotrexate et l'acide folinique
- les enzymes et composés divers tels que la L-asparaginase, l'hydroxyurée, l'acide trans-rétinoique, la suramine, la dexrazoxane, l'amifostine, l'herceptin ainsi que les hormones oetrogéniques, androgéniques.

Il est également possible d'associer aux composés de la présente invention un traitement par les radiations. Ces traitements peuvent être administrés simultanément, séparément, séquentiellement. Le traitement sera adapté au malade à traiter par le praticien.

L'activité de stabilisation des G-quadruplexes peut être determinée par une méthode utilisant la formation d'un complexe avec la fluoresceine dont le protocole expérimental est décrit ci-après.

Oligonucléotides

5

10

15

20

25

Tous les olignucléotides, modifiés ou non, ont été synthétisés par Eurogentec SA, Seraing, Belgique. L'oligoncléotide FAM + DABCYL porte la référence catalogue, OL-0371-0802. Il possède la séquence: GGGTTAGGGTTAGGGTTAGGG correspondant à 3.5 répétitions du motif télomérique humain (brin riche en G). La fluorésceine est attaché à l'extrémité 5', le DABCYL à l'extrémité 3', par les bras chimiques décrit par Eurogentec. La concentration des échantillons est vérifiée par

spectrophotométrie, en enregistrant le spectre d'absorbance entre 220 et 700 nm et en utilisant le coefficient d'extinction molaire fourni par le fournisseur.

Tampons

5

25

Toutes les expériences ont été réalisées dans un tampon cacodylate de sodium 10 mM pH 7.6 contenant 0.1 M de Chlorure de Lithium (ou de Chlorure de Sodium). L'absence de contamination fluorescente dans le tampon a été préalablement vérifiée. L'oligonucléotide fluorescent est ajouté à la concentration finale de 0.2 µM.

10 Etude de Fluorescence

Toutes les mesures de fluorescence ont été effectuées sur un appareil Spex Fluorolog DM1B, en utilisant une largeur de raie d'excitation de 1.8 nm et une largeur de raie d'émission de 4.5 nm. Les échantillons sont placés dans une cuvette en quartz micro de 0.2 x 1 cm. La température de l'échantillon est contrôlée par un bain-marie extérieur. L'oligonucléotide seul a été analysé à 20, 30, 40, 50, 60, 70 et 80°C. Les spectres d'émission sont enregistrés en utilisant une longueur d'onde d'excitation de 470 nm. Les spectres d'excitation sont enregistrés en utilisant soit 515 nm soit 588 nm comme longueur d'onde d'émission. Les spectres sont corrigés de la réponse de l'instrument par des courbes de référence. Une extinction importante (80-90 %) de la fluorescence de la fluoresceine à température ambiante est observée, en accord avec un repli intramoléculaire de l'oligonucléotide à 20°C sous forme d'un G-quadruplex, ce qui induit une juxtaposition de ses extrémités 5' et 3', respectivement liées à la fluoresceine et au DABCYL. Cette juxtaposition entraîne un phénomène déjà décrit d'extinction de fluorescence, utilisé pour les "Molecular Beacons".

Tm en fluorescence:

Une solution stock d'oligonucléotide à la concentration en brin de 0.2 µM dans un tampon 0.1 M LiCl 10 mM cacodylate pH 7.6 est préalablement préparée, chauffée brièvement à 90°C et refroidie lentement à 20°C, puis distribuée par aliquots de 600 µl dans les cuves de fluorescence. 3 µl d'eau (pour le contrôle) ou 3 µl du produit à tester (stock à 200 µM,

concentration finale 1 μ M) sont alors ajoutés et mélangés. Les échantillons sont alors laissés à incuber pendant au moins 1 heure à 20°C avant chaque mesure. L'utilisation de temps d'incubation plus longs (jusqu'à 24 heures) n'a pas d'influence sur le résultat obtenu.

5

10

20

25

30

Chaque expérience ne permet que la mesure d'un seul échantillon. Celui-ci est d'abord incubé à une température initiale de 20°C, porté à 80°C en 38 minutes, laissé 5 minutes à 80°C, puis refroidi à 20°C en 62 minutes. Durant ce temps, la fluorescence est mesurée simultanément à deux longueurs d'onde d'émission (515 nm et 588 nm) en utilisant 470 nm comme longueur d'onde d'excitation. Une mesure est effectuée toutes les 30 secondes. La température du bain-marie est enregistrée en parallèle, et le profil de fluorescence en fonction de la température est reconstitué à partir de ces valeurs. Les profils de fluorescence sont ensuite normalisés entre 20°C et 80°C, et la température pour laquelle l'intensité d'émission à 515 nm est la moyenne de celles à haute et basse température est appelée Tm. Dans ces conditions, le Tm de l'échantillon de référence sans addition de produit est de 44°C dans un tampon Chlorure de Lithium. Cette température est portée à plus de 55°C dans un tampon Chlorure de Sodium. L'addition d'un composé stabilisant le G-quadruplex induit une augmentation du Tm. Cette augmentation est jugée significative si elle est supérieure à 3°.

L'activité biologique antitélomérase est déterminée par le protocole expérimental suivant :

Préparation de l'extrait enrichi en activité télomérase humaine

La lignée de leucémie HL60 est obtenue auprès de l'ATCC (Americam Type Culture Collection, Rockville USA). Les cellules sont cultivées en suspension dans du milieu RPMI 1640 contenant, L-Glutamine à 2 mM, Penicilline 200 U/ml, streptomycine 200 µg/ml, gentamycine 50 µg/ml et additionné de 10 % de sérum fœtal de veau inactivé par la chaleur.

Une aliquote de 10⁵ cellules est centrifugée à 3000xG et le surnageant écarté. Le culot de cellules est resuspendu par plusieurs pipettages successifs dans 200 μl de tampon de lyse contenant CHAPS 0.5 %, Tris-HCl pH 7,5 10 mM, MgCl₂ 1mM, EGTA 1 mM, β-mercaptoethanol 5 mM, PMSF 0.1 mM et glycérol 10 % et est conservé dans la glace pendant

30 minutes. Le lysat est centrifugé à 16 0000xG pendant 20 minutes à 4°C et 160 µl du surnageant est récupéré. Le dosage des protéines de l'extrait est effectué par la méthode de Bradford. L'extrait est conservé à -80°C.

Dosage de l'activité télomérase

5

10

L'inhibition de l'activité télomérase est déterminée par un protocole d'extension de l'oligonucléotide TS (⁵AATCGTTCGAGCAGAGTT³), en présence d'un extrait cellulaire enrichi en activité télomérase et des composés qui sont ajoutés à différentes concentrations (10, 1, 0.1 et 0,01 µg/ml). La réaction d'extension est suivie d'une amplification PCR des produits d'extension à l'aide des oligonucléotides TS et CXext (⁵GTGCCCTTACCCTACCCTACCTACCTACCTACCTACCTACCCTACCTACCTACCTACCCTACCTACCTACCTACCTACCTACCTACCTACCTACCTACCTACCTACCTA

Le milieu réactionnel est préparé selon la composition suivante :

	•	•
	Tris HCI pH 8,3	20 mM
•	MgCl2	1,5 mM
15	Tween 20	0,005 % (P/V)
• .	EGTA	1 mM
	dATP	50 μΜ
	dGTP	50 μΜ
	dCTP	50 μM
20	dTTP	50 μΜ
	Oligonucléotide TS	2 μg/ml
	Oligonucléotide CXext	2 μg/ml
	Sérum Albumine bovine	0,1 mg/ml
	Taq DNA polymérase	1 U/ml
25	alpha 32P dCTP (3000 Ci/mmo	ole) 0.5 µl
	Extrait télomérase	200 ng sous un volume de 10 μl
	Produit à tester ou solvant	sous un volume de 5 µl
	Eau bi-distillée QS	50 μΙ

Les oligonucléotides sont obtenus auprès d'Eurogentec (Belgique) et sont conservés à -20°C à une concentration stock de 1 mg/ml dans de l'eau distillée.

Les échantillons réactionnels sont assemblés dans des tubes à PCR de 0.2 ml et une goutte d'huile de paraffine est déposée sur chacune des réactions de l'expérience avant la fermeture des tubes.

Les échantillons réactionnels sont ensuite incubés dans un appareil à PCR de type Cetus 4800 selon les conditions de températures suivantes :

15 minutes à 30°C,

10 1 minute à 90°C,

20

25

suivis de 30 cycles de,

30 secondes à 94°C,

30 secondes à 50°C,

et 1 minute 30 secondes à 72°C;

suivis d'un cycle final de 2 minutes à 72°C.

Pour chacun des échantillons, une aliquote de 10 μ l est pipettée sous la couche d'huile et mélangée avec 5 μ l d'un tampon de dépôt contenant :

TBE	3X
glycérol	32 % (P/V)
Bleu de bromophénol	0.03 %
Xviène cyanol	0.03 %

Les échantillons sont ensuite analysés par électrophorèse en gel d'acrylamide 12 % dans un tampon TBE 1X pendant 1 heure sous une tension de 200 volts, à l'aide d'un système d'électrophorèse Novex.

Les gels d'acrylamides sont ensuite séchés sur une feuille de papier whatmann 3MM à 80°C pendant 1 heure.

L'analyse et la quantification des produits de la réaction sont effectuées à l'aide d'un appareil InstantImager (Pacard).

Pour chaque concentration de composé testée, les résultats sont exprimés en pourcentage d'inhibition de la réaction et calculés à partir du contrôle enzymatique non traité et de l'échantillon sans enzyme (blanc) selon la formule suivante :

(Valeur Composé - valeur blanc/ Valeur contrôle enzymatique - valeur blanc) x 100.

5

10

15

20

25

La concentration de composé induisant une inhibition de 50 % de la réaction télomérase (IC50) est déterminée à l'aide d'une représentation graphique semi logarithmique des valeurs d'inhibition obtenues en fonction de chacune des concentrations de composé testée.

On considère qu'un composé est actif en tant qu'agent antitélomérase lorsque la quantité inhibant 50 % de la réaction télomérase est notamment inférieure à 5 μ M.

L'activité biologique cytotoxique sur des lignées de tumeur humaines est déterminée selon le protocole expérimental suivant :

Les lignées de cellules humaines KB et A549 sont originaires de l'ATCC (Americam Type Culture Collection, Rockville USA). Les cellules A549 sont cultivées en couche en flacon de culture dans du milieu RPMI 1640, L-Glutamine à 2 mM, Penicilline 200 U/ml, streptomycine 200 µg/ml et additionné de 10 % de sérum fœtal de veau inactivé par la chaleur. Les cellules KB sont cultivées en couche en flacon de culture dans du milieu de Dulbelco's contenant, L-Glutamine à 2 mM, Penicilline 200 U/ml, streptomycine 200 µg/ml et additionné de 10 % de sérum fœtal de veau inactivé par la chaleur.

Les cellules en phase exponentielles de croissances sont trypsinées, lavées dans du PBS 1X et sont ensemencées en microplaques 96 puits (Costar) à raison de 4x10⁴ cellules/ml pour A549 et de 1,5x10⁴ cellules/ml (0.2 ml/puit) puis incubées pendant 96 heures en présence de concentrations variables de produit à étudier (10, 1, 0.1 et 0.01 µg/ml, chaque point en quadruplicata). 16 heures avant la fin de l'incubation, 0.02 % final de rouge neutre est ajouté dans chaque puits. A la fin de l'incubation, les cellules sont lavées par du PBS 1X et lysées par 1 % de lauryl sulfate de sodium. L'incorporation cellulaire du colorant, qui reflète la croissance cellulaire, est

évaluée par spectrophotométrie à une longueur d'onde de 540 nm pour chaque échantillon à l'aide d'un appareil de lecture Dynatech MR5000.

Pour chaque concentration de composé testé, les résultats sont exprimés en pourcentage d'inhibition de croissance cellulaire et calculés à partir du contrôle non traité et du milieu de culture sans cellules (blanc) selon la formule suivante :

(Valeur Composé - valeur blanc/ Valeur contrôle cellules - valeur blanc) x 100.

La concentration de composé induisant une inhibition de 50 % de la croissance (IC50) est déterminée à l'aide d'une représentation graphique semi logarithmique des valeurs d'inhibition obtenues en fonction de chacune des concentrations de composé testée.

10

15

20

On considère qu'un composé est actif comme agent cytotoxique si la concentration inhibitrice de 50 % de la croissance des cellules tumorales testées est notamment inférieure à 10 µM.

Les exemples suivants et non limitatifs sont donnés pour illustrer l'invention.

Exemple 1: Synthèse en parallèle de dérivés substitués de N6-[6-amino-4-méthylsulfanyl-[1,3,5]triazin-2-yl]-2-méthyl-quinoline-4,6-diamine

<u>Préparation de la N6-(6-chloro-4-méthylsulfanyl-[1,3,5]triazin-2-yl)-2-méthyl-quinoline-4,6-diamine</u>

Dans un tricol de 1 litre, à une solution de 5 g (25 mmoles) de 2,6-dichloro-6-25 méthylsulfanyl-[1,3,5]triázine, qui peut être préparée selon J. Amer. Chem.

Soc., 1945, 67, 662, dans 400 ml de tétrahydrofurane, on ajoute successivement 4,4 g (25 mmoles) de 2-méthyl-quinoline-4,6-diamine, qui peut être préparée selon J. Med. Chem. 1992, 35, 252, et 2,8 g (25 mmoles) de carbonate de sodium. Le mélange réactionnel est chauffé à reflux pendant 16 heures. Après évaporation du tétrahydrofurane, le résidu est repris par 400 ml d'un mélange d'eau et de dichorométhane (50-50 en volumes). La phase organique est décantée, séchée sur sulfate de sodium et concentrée à sec sous pression réduite. On obtient alors 7,5 g (88 %) de N6-(6-chloro-4-méthylsulfanyl-triazin-2-yl)-2-méthyl-quinoline-4,6-diamine, sous forme d'un solide jaune pâle dont les caractéristiques sont les suivantes :

- point de fusion = 294°C

20

- spectre de RMN 1 H (300 MHz, (CD₃)₂SO d6, δ en ppm) : 2,43 (s : 3H) ; 2,52 (s : 3H) ; 6,47 (s : 1H) ; 6,61 (mf : 2H) ; 7,62 (d large, J = 9 Hz : 1H) ; 7,69 (d, J = 9 Hz : 1H) ; 8,32 (mf : 1H) ; 10,80 (mf : 1H).
- 15 <u>Synthèse en parallèle de N6-[6-(2-diméthylamino-éthylamino)-4-méthyl-sulfanyl-[1,3,5]triazin-2-yl]-2-méthyl-quinoline-4,6-diamine</u> (exemple 1-1)

Dans un réacteur magnétique chauffant avec condenseur Zymark, de type STEM RS2050 contenant 25 puits en parallèle munis chacun d'un tube en verre de 50 ml, on introduit 50 mg (0,15 mmole) de N6-(6-amino-4méthylsulfanyl-[1,3,5]triazin-2-yl)-2-méthylquinoline-4,6-diamine. Dans premier tube (exemple 1-1), on ajoute successivement 5 ml de dioxane, 16 mg (0.15 mmole) de carbonate de sodium, 23 mg (0,15 mmole) d'iodure de sodium et 27 mg (0,3 mmole) de 2-diméthylamino-éthylamine. Le milieu réactionnel est chauffé au reflux sous argon pendant 24 heures. Après refroidissement, le contenu du tube est évaporé sous pression réduite, repris par 5 ml d'eau et 5 ml d'acétate d'éthyle et filtré. La phase organique est décantée, séchée et concentrée sous pression réduite. Le produit brut obtenu est alors purifié par LC/MS en utilisant une colonne de silice C18 Waters Xterra 3.5 µM, de diamètre 3 mm et de longueur 50 mm, en éluant par un gradient linéaire d'élution constitué au temps initial (t_o = 0 mn) par de l'eau contenant 0,05 % d'acide trifluoroacétique et au temps final (t, = 4 mn) par de l'acétonitrile contenant 0,05 % d'acide trifluoroacétique. On obtient ainsi, après purification, 58 mg de trifluoroacétate de N6-[(6-(méthyl-quinolin-

6-yl-amino)-4-méthylthio-triazin-2-yl]-quinaldine-4,6-diamine, dont les caractéristiques sont les suivantes :

- spectre de masse (DAD-TIC) = 454 (MH*)
- temps de rétention = 2,69 mn (les temps de rétention sont obtenus sur Colonne hypersil C18 5 µm 50 mm diamètre 4.6 mm marque Purity Elite en éluant avec un mélange de solvants A (H2O/TFA 0.05 %) et B (ACN/TFA 0.05 %) avec un gradiant linéaire allant de 95 % A/5 % B (t = 0 mn) à 10 % A/90 % B à t=3,5 mn puis palier 2 mn).

Les exemples 1-1 à 1-26 ont été obtenus en opérant comme ci-dessus dans 10 un réacteur Zymark STEM RS2050. Les structures, les diverses conditions opératoires utilisées et les caractéristiques des exemples 1-1 à 1-26 sont résumées dans le tableau ci-dessous :

Exemple	Structure	Conditions réactionnelles			Caractéristiques	
	AlkN(R'3-	Solvant	Chauffage	Nbre de mmoles d'amine	Masse MH*	Temps de Rétention (mn)
1-1	N NH	dioxane	17 h/100°	0,3	384	2,69
1-2	_NNH-	dioxane	17 h./100°	0,3	410	2,91
1-3	HO ··· NH	dioxane	17 h./100°	0,15	411	2,86
1-4	3-RS	dioxane	3 j./100°	0,45	422	2,85
1-5	2-S NH -	dloxane	17 h./100°	0,15 ·	396	2,84

1-6	2-RS NH -	dioxane	17 ħ./100°	0,15	424	2,79
1-7	H _z N	dioxane	17 h./100°	0,15	410	2,72
1-8	HN NH -	dioxane	2 J./100°	0,3	452	2,81
1-9	HN_NNH	dioxane10 ml/DMF1 %	24 h/100°	0,3	425	2,43
1-10	HN NH -	dioxane10 ml/DMF1 %	24 h./100°	0,3	410	2,51
1-11	-n\n\	dioxane10 ml/DMF1 %	24 h./100°	0,3	424	2,50
1-12	YH →	dioxane10 ml/DMF1 %	24 h./100°	0,3	398	2,46
1-13	→ HM →	dioxane10 ml/DMF1 %	24 h./100°	0,3	398	2,48
1-14	N NH -	dioxane10 ml/DMF1 %	24 h./100°	0,3	412	2,47
1-15	NH ←	dioxane10 ml/DMF1 %	24 h./100°	0,3	384	2,48
1-16	NH ←	dioxane10 ml/DMF1 %	24 h./100°	0,3	396	2,49
1-17		dioxane10 ml/DMF1 %	24 h./100°	0,3	511	2,38
1-18	N_N_N	dioxane10 ml/DMF1 %	24 h./100°	0,3	459	2,62

1-19		dioxane10	24 h/100°	0.3	410	2,44
1-19	√N ~ NH ←	mi/DMF1 %	24113100	0,5	410	2,44
1-20	-N-	dioxane10 ml/DMF1	24 h/100°	0,3	410	2,52
	Ĭ,	%				
1-21	- N	dioxane10 ml/DMF1	24 h/100°	0,3	422	2,55
	3-S	%				
1-22	но М	dioxane10 ml/DMF1	24 h./100°	0,3	400	2,36
		%				
1-23	VH ←	dioxane10 ml/DMF1 %	24 h/100°	0,3	384	2,40
1-24	Y	dioxane10 ml/DMF1	24 h./100°	0,3	440	2,58
	NH -	%				
1-25	70-	dioxane10 ml/DMF1 %	24 h./100°	0,3	410	2,48
		/°				L
1-26	NH -	dioxane10 ml/DMF1 %	24 hJ100°	0,3	474	2,86
				·		

Exemple 2 : Synthèse en parallèle de dérivés substitués de N6-[6-amino-4-diéthylamino-[1,3,5]triazin-2-yl]-2-méthyl-quinoline-4,6-diamine

Préparation de la N6-(6-chloro-4-diéthylamino-[1,3,5]triazin-2-yl)-2-méthylquinoline-4,6-diamine

Dans un tricol de 1 litre, à une solution de 5 g (22,5 mmoles) de 2,6-dichloro-4-diéthylamino-[1,3,5]triazine commerciale dans 300 ml de tétrahydrofurane, on ajoute successivement 3,91 g (22,5 mmoles) de 2-méthyl-quinoline-4,6-diamine, qui peut être préparée selon J. Med. Chem. 1992, 35, 252, et 2,4 g (22,5 mmoles) de carbonate de sodium. Le mélange réactionnel est chauffé à reflux pendant 20 heures. Après évaporation du tétrahydrofurane, le résidu est repris par 400 ml d'un mélange d'eau et de dichorométhane (50-50 en volumes). La phase organique est décantée, séchée sur sulfate de sodium et concentrée à sec sous pression réduite. On obtient alors 7,4 g (92 %) de N6-(6-chloro-4-diéthylamino-triazin-2-yl)-2-méthyl-quinoline-4,6-diamine, sous forme d'un solide jaune dont les caractéristiques sont les suivantes :

- point de fusion = 120°C

10

25

30

- spectre de RMN ¹H (300 MHz, (CD₃)₂SO d6, δ en ppm): 1,14 (mt: 6H); 2,42 (s: 3H); de 3,50 à 3,70 (mt: 4H); 6,47 (s et mf: 3H en totalité); 7,54 (d large, J = 9 Hz: 1H); 7,67(dd, J = 9 et 2 Hz: 1H); 8,27 (mf: 1H); 10,09 (mf: 1H).

Synthèse en parallèle de N6-[(6-(3-diméthylamino-propylamino)-4-20 <u>diéthylamino-[1,3,5]triazin-2-yl]-2-méthyl-quinoline-4,6-diamine</u> (exemple 2-1)

Dans un réacteur magnétique chauffant avec condenseur Zymark, de type STEM RS2050 contenant 25 puits en parallèle munis chacun d'un tube en verre de 50 ml, on introduit 50 mg (0,13 mmole) de N6-(6-chloro-4-diéthylamino-[1,3,5]triazin-2-yl)-2-méthyl-quinoline-4,6-diamine. Dans le premier tube (exemple 2-1), on ajoute successivement 5 ml de DMF, 19 mg (0.14 mmole) de carbonate de potassium, 21 mg (0,14 mmole) d'iodure de sodium et 14 mg (0,14 mmole) de 3-diméthylamino-propylamine. Le milieu réactionnel est chauffé à 120°C sous argon pendant 16 heures. Après refroidissement, le contenu du tube est évaporé sous pression réduite, repris par 5 ml d'eau, filtré et lavé avec de l'oxyde de diéthyle. Le produit brut obtenu est alors purifié par LC/MS en utilisant une colonne de silice C18 Waters Xterra 3.5 μM, de diamètre 3 mm et de longueur 50 mm, en éluant

par un gradient linéaire d'élution constitué au temps initial (t_0 = 0 mn) par de l'eau contenant 0,05 % d'acide trifluoroacétique et au temps final (t_1 = 4 mn) par de l'acétonitrile contenant 0,05 % d'acide trifluoroacétique. On obtient ainsi, après purification, 12 mg de N6-[(6-(3-diméthylamino-propylamino)-4-diéthylamino-[1,3,5]triazin-2-yl]-2-méthyl-quinoline-4,6-diamine, dont les caractéristiques sont les suivantes :

- spectre de masse (DAD-TIC) = 423 (MH⁺)

15

temps de rétention = 0,79 mn (les temps de rétention sont obtenus sur Colonne hypersil C18 5 μ m 50 mm diamètre 4.6 mm marque Purity Elite en éluant avec un mélange de solvants A (H2O/TFA 0.05 %) et B (ACN/TFA 0.05 %) avec un gradiant linéaire allant de 95 % A/5 % B (t = 0 mn) à 10 % A/90 % B à t= 3,5 mn puis palier 2 mn).

Les exemples 2-1 à 2-2 ont été obtenus en opérant comme ci-dessus dans un réacteur Zymark STEM RS2050. Les structures, les diverses conditions opératoires utilisées et les caractéristiques des exemples 2-1 et 2-2 sont résumées dans le tableau ci-dessous :

Exemple	Structure	Conditions réactionnelles			Caractéristiques	
	AkN(P3)-	Solvant	Chauffage	Nbre de mmoles d'amine	Masse MH*	Temps de Rétention (mn)
2-1	N NH -	DMF	16 h/120°	0,14	423	0,79
2-2		DMF	16 h./120°	0,14	421	0,79
						*

Tableau de résultats biologiques

F	TRAP	G-4	Cytotoxicité
Exemple	télomérase	ΔTm	A549
	· iC50 µM	•℃	IC50 µM
1-1	0,79	6	
1-2	0,5	5.6	7.5
1-3	4,4	3.1	,
1-4	0,1	5.6	
1-5	1,6	2.8	,
1-6	1,36		*
1-7	0,47	0	
1-8	0,98		8.5
1-9	1,64	7	
1-10	0,94	7	
1-11	1,1	4.5	
1-12	3,1		
1-13	2,9		
1-14	3,2		
1-15	4,6		
1-16	1,29		•
1-17	1,6		
1-19	1	•	
1-20	3,1		
1-21	0,7	200	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
1-22	3,2		
1-23	3,8	,	
1-24	3,9		
1-25	1,5		10
1-26	0,86	33	< 0.3
2-1	0,90	7.9	
2-2	5,4	2.4	

REVENDICATIONS

1 - Composés fixant la structure G-quadruplex des télomères caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule générale suivante :

cycle aromatique azoté - NR₃ - répartiteur – NR'₃ - chaîne hydrocarbonée non aromatique

dans laquelle

- le cycle aromatique azoté, représente :
 - o une quinoléine éventuellement substituée par au moins
 - o un groupe N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb, identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4 ou
 - o un groupe ORa dans lequel Ra est défini comme précédemment
 - o une quinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou
 - o une benzamidine ou
 - o une pyridine
- R3 et R'3, identiques ou différents, représentent indépendamment l'un de l'autre l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4
- le répartiteur représente :
 - un groupe triazine éventuellement substitué par un radical alkyle ayant 1 à 4 atomes de carbone, un radical thio, oxy ou amino eux même éventuellement substitués par un ou plusieurs chaines alkyle à chaine courte contenant 1 à 4 atomes de carbone ou un atome d'halogène ou
 - un groupe carbonyle ou
 - ♦ un groupe C(=NH)-NH-C(=NH) ou

10

5

15

20

25

- un groupe alkylediyle contenant 3 à 7 atomes de carbone
 ou
- un groupe diazine éventuellement substitué par les mêmes groupes que la triazine

5 ou un de ses sels.

15

20

25

- 2 Composés selon la revendication 1 caractérisés en ce que le répartiteur est choisi parmi les groupes triazine ou diazine.
- 3 Composés selon la revendication 2 caractérisés en ce que les groupes diazines sont des pyrimidines ou des quinazolines.
- 4 Composés selon l'une des revendications précédentes caractérisés en ce que la chaîne hydrocarbonée non aromatique est choisie parmi les chaîne alkyle (C1-C4), alkényle (C2-C4), linéaires ou ramifiées, cycloalkyle (C3-C18), cycloalkényle (C3-C18), hétérocycloalkyle (C3-C18) incluant éventuellement l'atome d'azote du groupe NR'3.
 - 5 Composés selon la revendication 4 caractérisés en ce que la chaîne hydrocarbonée non aromatique est éventuellement substituée par un ou plusieurs atomes ou radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxy, aryle, hétéroaryle, alkyloxy, aryloxy, thio, alkylthio, arylthio, amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino, diarylamino, amidino, arylcarbonylamino, guanidino, alkylcarbonylamino, ou carboxyle, alkyloxycarbonyle aryloxycarbonyle, aminocarbonyle; ou alkylaminocarbonyle et/ou arylaminocarbonyle, dialkylaminocarbonyle, alkylcarbonyl ou arylcarbonyl, cyano et trifluorométhyle.
 - 6 Composés selon la revendication 5 caractérisés en ce que les chaînes alkyle des substituants éventuels de la chaîne hydrocarbonée contiennent 1 à 4 atomes de carbone et les groupes aryles des substituants éventuels de la chaîne hydrocarbonée contiennent 5 à 18 atomes de carbone.
- 7 Composés selon la revendication 4 caractérisés en ce que parmi
 30 les chaînes hydrocarbonées on préfère les chaînes alkyle contenant 2 à 3

atomes de carbone, les chaînes hétérocycloalkyles ou cycloalkyles contenant 5 à 7 atomes de carbone.

8 - Composés selon la revendication 1 caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule (I) ci-dessous :

5

10

15

20

dans laquelle:

- A représente

 un groupe amino de formule NR1R2 dans lequel R1 et R2 identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un groupe alkyle droit ou ramifié contenant 1 à 4 atomes de carbone ou

 un groupe OR1 ou SR1 dans lequel R1 a la même signification que précédemment ou

 un groupe alkyle contenant 1 à 4 atomes de carbone ou ou un groupe trifluorométhyle ou

• un atome d'hydrogène ou

 un atome d'halogène choisi parmi le fluor, le chlore, le brome ou l'iode

- R3 et R'3, identiques ou différents, représentent indépendamment l'un de l'autre l'hydrogène ou un groupe alkyle en C1-C4

- Ar, représente

- le cycle aromatique azoté, représente :
 - o une quinoléine éventuellement substituée par au moins
 - o un groupe N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb, identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4 ou

25

- o un groupe ORa dans lequel Ra est défini comme précédemment
- o une quinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou
 - o une benzamidine ou
- o une pyridine attachée en position -4 ou fusionnée avec un groupe aryle ou hétéroaryle éventuellement substituée par un groupe alkyle en C1-C4
- alk représente une chaîne hydrocarbonée, éventuellement substituée, non aromatique choisie parmi les chaîne alkyle (C1-C4), alkényle (C2-C4), linéaires ou ramifiées, cycloalkyle (C3-C18), cycloalkényle (C3-C18), hétérocycloalkyle (C3-C18) incluant éventuellement l'atome d'azote du groupe NR'3

ou un de ses sels.

5

10

25

30

- 9 Composés selon la revendication 8 caractérisés en ce que la 15 chaîne hydrocarbonée non aromatique est éventuellement substituée par un ou plusieurs atomes ou radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxy, aryle, hétéroaryle, alkyloxy, aryloxy, thio, alkylthio, arylthio, amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino, diarylamino, amidino, carboxyle, ou arylcarbonylamino, guanidino, alkylcarbonylamino, 20 aminocarbonyle; aryloxycarbonyle, ou alkyloxycarbonyle dialkylaminocarbonyle, arylaminocarbonyle, alkylaminocarbonyle et/ou alkylcarbonyl ou arylcarbonyl, cyano et trifluorométhyle.
 - 10 Composés selon la revendication 8 caractérisés en ce que Ar, représente un groupe choisi parmi les groupes suivants : 4-amino- ou 4-méthylamino- ou 4-diméthylamino- quinolyl ou quinolinium dont le noyau quinolinium est éventuellement substitué par un goupe méthyle.
 - 11 Composés selon la revendication 8 caractérisé en ce que les groupes A représentent le radical thiométhyl, amino, alkylamino ou dialkylamino radicaux dans lesquels les groupes alkyle possèdent 1 à 4 atomes de carbone.

- 12 Composés selon la revendication 8 caractérisés en ce que A représente un groupe méthylthio.
- 13 Composés selon la revendication 8 caractérisés en ce que alk représente un motif alkyle contenant 2 à 3 atomes de carbone linéaire ou ramifié substitué par un radical amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino, diarylamino, un motif alkényle contenant 2 à 3 atomes de carbone, substitué par un radical amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino ou diarylamino, ou un motif hétérocyclyle contenant de 4 à 7 atomes de carbone
- 14 Composés selon la revendication 8 caractérisés en ce que alk représente une chaîne 2-(dialkylamino)éthyl, 3-(dialkylamino)propyl, 2-(N-alkyl-N-arylamino)éthyl ou 3-(N-alkyl-N-arylamino)propyl dans lesquels les groupes alkyle contiennent 1 à 4 atomes de carbone et les groupes aryle contiennent 5 à 18 atomes de carbone.
- 15 Composés selon la revendication 8 caractérisés en ce que alk représente une chaîne 2-(N-m.tolyl-N-éthyl-amino)éthyl.
 - 16 Composés de la revendication 1 pour une utilisation comme agent inhibiteur des télomérases.
- 17- Composés selon l'une quelconque des revendications 20 précédentes pour une utilisation anticancéreuse.
 - 18 Composés nouveaux répondant à la formule (I) suivante :

dans laquelle:

- A représente

	 un groupe amino de formule NR1R2 dans lequel R1 et R2 identiques ou différents représentent un groupe alkyle droit ou ramifié contenant 1 à 4 atomes de carbone ou
5	 un groupe OR1 ou SR1 dans lequel R1 représente l'hydrogène ou a la même signification que précédemment ou
	 un groupe alkyle contenant 1 à 4 atomes de carbone ou un groupe trifluorométhyle ou
	 un atome d'hydrogène ou
10	 un atome d'halogène choisi parmi le fluor, le chlore, le brome ou l'iode
	- R3 et R'3, identiques ou différents, représentent indépendamment l'un de l'autre un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C1-C4
	- Ar, représente
15	 le cycle aromatique azoté, représente :
	o une quinoléine éventuellement substituée par au moins
••	o un groupe N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb, identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4 ou
20	o un groupe ORa dans lequel Ra est défini comme précédemment
	o une quinoléine possédant un atome d'azote sous forme
· · · · ·	quaternaire ou o une benzamidine ou
25	o une pyridine attachée en position -4 ou fusionnée avec un groupe aryle ou hétéroaryle éventuellement substituée par un groupe alkyle en C1-C4
30	- alk représente une chaîne hydrocarbonée, éventuellement substituée, non aromatique, choisie parmi les chaîne alkyle (C1-C4), alkényle (C2-C4), linéaires ou ramifiées, cycloalkyle (C3-C18),
•	

cycloalkényle (C3-C18), hétérocycloalkyle (C3-C18) incluant éventuellement l'atome d'azote du groupe NR'3 ou un de ses sels.

19 - Composés selon la revendication 18 caractérisés en ce que la chaîne hydrocarbonée non aromatique est éventuellement substituée par un ou plusieurs atomes ou radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxy, aryle, hétéroaryle, alkyloxy, aryloxy, thio, alkylthio, arylthio, amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino, diarylamino, amidino, arylcarbonylamino, carboxyle, ou alkylcarbonylamino, quanidino, aminocarbonyle, aryloxycarbonyle, ou alkyloxycarbonyle dialkylaminocarbonyle, arylaminocarbonyle, et/ou alkylaminocarbonyle alkylcarbonyl ou arylcarbonyl, cyano et trifluorométhyle.

5

15

20

- 20 Composés selon la revendication 18 caractérisés en ce que Ar, représente un groupe choisi parmi les groupes suivants : 4-amino- ou 4-méthylamino- ou 4-diméthylamino-quinolyl ou quinolinium dont le noyau quinolinium est éventuellement substitué par un groupe méthyle.
- 21 Composés selon la revendication 18 caractérisé en ce que les groupes A représentent le radical thiométhyl, amino, alkylamino ou dialkylamino radicaux dans lesquels les groupes alkyle possèdent 1 à 4 atomes de carbone.
- 22 Composés selon la revendication 18 caractérisés en ce que R1 et R2 représentent l'hydrogène.
- 23 Composés selon la revendication 21 caractérisés en ce que A représente un groupe méthylthio.
- 25 24 Composés selon la revendication 18 caractérisés en ce que alk représente un motif alkyle contenant 2 à 3 atomes de carbone linéaire ou ramifié substitué par un radical amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino, diarylamino, un motif alkényle contenant 2 à 3 atomes de carbone, substitué par un radical amino, alkylamino et/ou arylamino, dialkylamino, diarylamino, ou un motif hétérocyclyle contenant de 4 à 7 atomes de carbone

- 25 Composés selon la revendication 18 caractérisés en ce que alk représente une chaîne 2-(dialkylamino)éthyl, 3-(dialkylamino)propyl, 2-(N-alkyl-N-arylamino)éthyl ou 3-(N-alkyl-N-arylamino)propyl dans lesquels les groupes alkyle contiennent 1 à 4 atomes de carbone et les groupes aryle contiennent 5 à 18 atomes de carbone.
- 26 Composés selon la revendication 24 caractérisés en ce que alk représente une chaîne 2-(N-m.tolyl-N-éthyl-amino)éthyl.

5

15

20

25

- 27 Utilisation des composés de la revendication 18 comme produit pharmaceutique à usage humain.
- 10 28 Associations thérapeutiques constituées d'un composé selon la revendication 1 et d'un autre composé anticancéreux.
 - 29 Associations selon la revendication 28 caractérisées en ce que le composé anticancéreux est choisi parmi les agents alkylants, les dérivés platine, les agents antibiotiques, les agents antimicrotubules, les anthracyclines, les topoisomérases des groupes I et II, les fluoropyrimidines, les analogues de cytidine, les analogues d'adénosine, les enzymes et composés divers tels que la L-asparaginase, l'hydroxyurée, l'acide transle topotecan, la dexrazoxane, rétinoique, la suramine, l'irinotecan, oetrogéniques, hormones les ainsi aue l'herceptin l'amifostine, androgéniques.
 - 30 Association thérapeutique constituée d'un composé selon la revendication 1 et de radiations.
 - 31 Associations selon l'une quelconque des revendications 29 à 30 caractérisées en ce que chacun des composés ou des traitements est administré simultanément, séparément ou séquentiellement.





RAPPORT DE RECHERCHE PRÉLIMINAIRE

N° d'enregistrement national

établi sur la base des demières revendications déposées avant le commencement de la recherche

FA 598341 FR 0100205

DOCU	MENTS CONSIDÉRÉS COMME PERTINENTS	Revendication(s) concernée(s)	Classement attribué à l'invention par l'INPI
tégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes		
	WO 93 20056 A (JARMAN MICHAEL ;COLEY HELEN MARY (GB)) 14 octobre 1993 (1993-10-14) * le document en entier *	1-31	C07D401/12 C07D401/14 C07D471/08 A61K31/53
	US 5 767 278 A (STRACKER ELAINE C ET AL) 16 juin 1998 (1998-06-16) * revendications *	1-31	A61P35/00
	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1999, no. 08, 30 juin 1999 (1999-06-30) & JP 11 060573 A (NIPPON KAYAKU CO LTD), 2 mars 1999 (1999-03-02) * abrégé *	1-31	
	* abrege *		·
			DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHÉS (Int.CL.7)
			C07D A61K A61P
			,
	*		
	Date d'achèvement de la recharche		Examinateur
ı	20 juin 2001	F	relon, D
Υ:	CATEGORIE DES DOCUMENTS CITÉS T: théorie ou pri E: document de particulièrement pertinent à lui seul particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même catégorie D: cité dans l'a	brevet beneticia tépôt et qui n'a é qu'à une date po temande itres raisons	nt d'une cape anieneure lé publié qu'à cette date stérieure.
1 0:	district print to the control of the		document correspondant

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE PRÉLIMINAIRE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET FRANÇAIS NO. FR 0100205 FA 598341

La présente annexe Indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche préliminaire visé ci-dessus.

Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date d20-06-2001

Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets, ni de l'Administration française

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
	A	14-10-1993	AT 168105 T AU 676677 B AU 3894293 A DE 69319590 D DE 69319590 T DK 632805 T EP 0632805 A ES 2118945 T JP 7505380 T US 5534625 A US 5854244 A	15-07-19 20-03-19 08-11-19 13-08-19 12-11-19 19-04-19 11-01-19 01-10-19 15-06-19 09-07-19 29-12-19
US 5767278	A.	16-06-1998	AUCUN	
JP 11060573	Α ;	02-03-1999	AUCUN	